This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

8/5/7

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

007254693

WPI Acc No: 1987-251700/198736

XRAM Acc No: C87-106508

Prodn. of hybrid protein comprising mature human serum albumin - having trypsin cleavable hydrophilic extension, by growing E. coli cells

transformed with new inducible plasmid

Patent Assignee: GENETICA (GENE-N)

Inventor: LATTA M; MAYAUX J F; SARMIENTOS P; MAYAUX J
Number of Countries: 013 Number of Patents: 007

Patent Family:

1 4		•							
Pat	ent No	Kind	Date	Apj	plicat No	Kind	Date	Week	
ΕP	236210	A	19870909	ΕP	87400355	Α	19870219	198736	В
FR	2594846	A	19870828	FR	862379	Α	19860221	198745	
JΡ	62275695	Α	19871130	JP	8737683	Α	19870220	198802	
ΕP	236210	В	19911023					199143	
DE	3773963	G	19911128					199149	
US	5100784	Α	19920331	US	8716651	Α	19870219	199216	
US	5187261	A	19930216	US	8716651	A	19870219	199309	
				US	91653195	A	19910208		

Priority Applications (No Type Date): FR 862379 A 19860221 Cited Patents: EP 138437; EP 200590; 1.Jnl.Ref; EP 114506; EP 1929; EP 73646

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 236210 A F 55

Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

EP 236210 B

Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

US 5100784 A 36

US 5187261 A 36 C07K-015/02 Div ex application US 8716651 Div ex patent US 5100784

Abstract (Basic): EP 236210 A

Prodn. of hybrid protein (A), contg. a hydrophilic, N-terminal peptide extension terminated by a trypsin cleavage site, fused to the mature human serum albumin (HSA) sequence, comprises cultivating a strain of E. coli able to retain a plasmid which contains the nucleotide sequence coding for (A), the expression of which is controlled by an inducible bacterial promoter. Also new are (1) the plasmids pXL462; pXL641; pXL740 and pXL741 and (2) hybrid proteins expressed by these plasmids.

pXL462 contains the PL promoter; the ribosome-binding site (RBS) of the gene cII of lambda phage (lacking the tR1 transcription termination site); ATG start codon and the first 6 codons of the cII gene. It produces an (A) having the N-terminal extension of formula (Met)-Val-Arg-Ala-Asr-Lys-Arg. pXL641 contains the Ptrp promoter followed by penicillin amidase (PA) promoter; the RBS of PA and the first 6 codons of the PA gene. It produces an (A) with N-terminal extension of formula Met-Lys-Asn-Arg-Asn-Arg. pXL740 and pXL741 are similar to pXL641 but the extension is modified by directed mutagenesis to Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg or Met-Lys-Arg-Lys-Arg. The (A) formed is converted to denatured, insoluble form, then renatured and solubilised

to rearrange the sec. and tert. structures of the polypeptide chain. (A) is treated with trypain to give a protein having a primary structure identical to HSA.

USE/ADVANTAGE - (A) can be converted into mature HSA.

0/11

Title Terms: PRODUCE; HYBRID; PROTEIN; COMPRISE; MATURE; HUMAN; SERUM; ALBUMIN; TRYPSIN; CLEAVE; HYDROPHILIC; EXTEND; GROW; COLI; CELL; TRANSFORM; NEW; INDUCE; PLASMID

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Main): C07K-015/02

International Patent Class (Additional): C07H-015/12; C07H-017/00;

C07K-013/00; C07K-015/06; C12N-001/21; C12N-015/00; C12P-019/34;

C12P-021/02; C12R-001/19

File Segment: CPI

1 Numéro de publication:

0 236 210 A1

_

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt: 87400355.1

(f) Int. Cl.4: C 12 N 15/00, C 07 K 13/00

- ② Date de dépôt: 19.02.87
- 30 Priorité: 21.02.86 FR 8602379

- Demandeur: GENETICA, 160 Quai de Polangis, 94340 Joinville Le Pont (FR)
- Date de publication de la demande: 09.09.87
 Bulletin 87/37
- (2) Inventeur: Latta, Martine, 297 Rue de Charenton-75, F-75012 Paris (FR) Inventeur: Mayaux, Jean-François, 2iter, Boulevard de la République, F-92260 Fontenay aux Roses (FR) Inventeur: Sarmientos, Paolo, Via Mose Bianchi 104, Milano (IT)
- Etats contractants désignés: AT BE CH DE FR GB IT LI LUNL SE
- Mandataire: Pilard, Jacques et al, RHONE-POULENC RECHERCHES Service Brevets Pharma 25, Qual Paut Doumer, F-92408 Courbevole Cedex (FR)
- Procédé de préparation de la sérum albumine humaine mature.
- Procédé de préparation de sérum-ellbumine humaine mature à partir d'une sérum-albumine humaine produite par voie microbiologique sous forme de protéine fusionnée («pseudo-pro-SAH»).

EP 0 236 210 A1

La présente invention concerne un procédé de préparation de la sérum-albumine humaine mature à partir d'une sérum-albumine humaine produite par voie microbiologique sous forme de protéine fusionnée.

Il existe un grand choix d'organismes hôtes, tels que les cellules mammifères modifiées ou les micro-organismes qui peuvent potentiellement être utilisés en vue de la production en quantités importantes de protéines humaines d'une grande valeur thérapeutique.

5

10

15

20

25

30

L'utilisation de cellules mammifères modifiées par les techniques de l'ADN recombinant présente l'avantage de conduire à des produits très proches de ceux d'origine naturelle; cependant la culture de ces cellules est délicate et ne peut être conduite que dans des volumes limités.

L'emploi de micro-organismes, tels que les bactéries, permet une fabrication à une échelle plus importante mais présente l'inconvénient de conduire à des produits qui diffèrent sensiblement des produits d'origine naturelle. Ainsi les protéines normalement glycosylées chez l'homme ne sont pas, en général, glycosylées par les bactéries [P. Berman et L.A. Laskey, Trends Biochem. Sci., (1985) 10, p.51 et suivantes]. Par ailleurs, les protéines humaines exprimées à haut niveau dans des bactéries telles que E.coli acquièrent souvent une conformation non native qui s'accompagne d'une précipitation intracellulaire [R.G. Schoner et coll., Bio. Technol. (1985), 3, p.151 et suivantes ; J.M. Schoemaker et coll., EMBO J. (1985), 4, p.775 et suivantes]. Enfin, pour qu'un gêne puisse s'exprimer dans une bactérie, telle que E.coli, il est indispensable de positionner un codon initiateur méthionine devant la séquence codante de la protéine mature. Généralement, ce résidu n'est pas excisé par la méthionyl aminopeptidase de E.coli [P.H. Seeburg et coll., 1985, 2, p.37 et suivantes ; J.M. Schoner et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1981), 81,p.5403].

i,

٠;

La protéine obtenue présente donc un acide aminé anormal comme premier résidu qui peut provoquer l'inhibition stérique d'une activité biologique si le début de la protéine est impliqué dans cette activité. Le résidu peut également présenter un caractère immunogène néfaste à l'administration ultérieure de la protéine.

5

10

15

20

25

30

Il résulte que le choix d'une cellule-hôte dépend de la protéine spécifique que l'on veut obtenir. Dans le cas d'une protéine de valeur marchande élevée et nécessaire en quantité limitée, les cellules mammifères peuvent constituer une source particulièrement bien adaptée. Par contre dans le cas d'un produit de valeur marchande plus faible et nécessaire en quantité importante, de l'ordre de plusieurs dizaines de tonnes, telle que la sérum-albumine humaine (SAH), il paraît indispensable d'utiliser des microorganismes tout en remédiant aux inconvénients liés à leur emploi.

Lorsque la SAH est exprimée à partir d'une construction génétique du type "Promoteur-Site de démarrage de traduction-ATG-Gène de la SAH mature", la protéine obtenue conserve généralement une méthionine comme résidu N-terminal. Pour éliminer la méthionine N-terminale de protéines hétérologues exprimées chez E.coli, plusieurs méthodes peuvent être envisagées, telles que le clivage enzymatique in vivo, l'excision protéolytique pendant ou immédiatement après le transport à travers la membrane ou bien des digestions protéolytiques ou chimiques in vivo.

Il est connu, en particulier d'après J.P. Waller, J. Mol. Biol., (1963), 7, p.483 et suivantes, que E.coli possède une méthionyl aminopeptidase qui excise la méthionine N-terminale d'un certain nombre de protéines. Cependant la spécificité du mécanisme est mal connue et il est supposé que ce mécanisme dépend du ou des résidus suivant la méthionine [V.M. Vogt, J. Biol. Chem. (1970), 245, p.4760 et suivantes; H.J. George et coll., (1985) DNA, 4, p.273].

Les protéines sécrétées sont généralement initialement synthétisées sous forme d'une préprotéine comportant une "Séquencesignal" qui inclut le premier résidu. Cette séquence subit une excision protéolytique pendant ou immédiatement après le transport à travers la membrane [R. Scheckman, Trends Biochem (1985), 10, p.177]. Cependant ce système ne convient généralement pas dans le cas de protéines cytoplasmiques ou hétérologues du fait des problèmes de transport dûs soit à certaines parties de la séquence primaire de la protéine [J. Tommassen et coll, EMBO J. (1985), 4 p.1041] soit à une précipitation intra-cytoplasmique trop rapide de la protéîne. Par ailleurs les mécanismes impliqués dans la sécrétion de protéines par les cellules encaryotes, telles que la SAH sécrétée par les cellules hépatiques, sont vraisemblablement assez différents des mécanismes de sécrétion mis en jeu dans des microorganismes tels que les bactéries gram-négatives [N.Wickner et H. Lodish, Science (1985), 230 p.400].

10

15

20

25

Il a été également proposé d'employer des digestions chimiques ou enzymatiques afin de convertir in vitro la protéine synthétisée par la bactérie sous la forme d'une protéine fusionnée. Cette conversion a pour but l'excision spécifique d'une séquence peptidique étrangère à la protéine désirée, située en position N-terminale et contenant la méthionine comme premier résidu. Un exemple simple est celui d'une protéine qui ne possède pas naturellement de résidus méthionine [R.E. Chance et coll., "Peptides: Synthèses-Structure-Fonction", D.H. Rich et E. Gross, ed., Pierce Chem. Co, Rocford, Ill., (1981) p.721 et suivantes]. Dans ce cas, un traitement in vitro par le bromure de cyanogène permet l'excision de la méthionine N-terminale. Cependant ce cas ne se présente que très rarement dans le cas de protéines de poids moléculaire élevé.

i.

Certaines protéases, comme la collagénase et le facteur X, reconnaissent une séquence de plusieurs acides aminés, ce qui les rend relativement spécifiques. [K. Nagai et H.C. Thogerson, Nature (1984), 309, p.810 et suivantes; J. Germino et D. Bastia, Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1984), 81, p.4692 et suivantes]. Une construction génétique permet donc de positionner la séquence reconnue par la protéase en question devant le premier acide aminé de la protéine désirée. Cette protéine fusionnée devient ainsi un substrat de la protéase, le produit principal de la réaction étant la protéine possédant en position N-terminale le même acide aminé que la protéine mature. Cependant, l'inconvénient majeur de cette méthode réside dans le prix de la protéase surtout lorsqu'il s'agit de produire une protéine en grande quantité.

10

15

20

30

La SAH est synthétisée par les cellules humaines d'abord sous forme de prépro-SAH (figure 1). Une séquence signal de 18 acides aminés est enlevée pendant le transport de la SAH à travers le lumen du réticulum endoplasmique et il reste encore 6 acides aminés à l'extrémité N-terminale (Arg- Gly- Val- Phe- Arg- Arg-) qui ne sont pas présents dans la SAH circulante. Selon S.O. Brennan et R.W. Carrell, Biochim. Biophys. Acta (1980), 621, p.83 et suivantes, ce propeptide ne semble jouer aucun rôle dans la sécrétion de la SAH. Il est possible qu'une deuxième protéolyse spécifique s'effectue au niveau de l'appareil de Golgi ou dans la circulation sanguine, les deux résidus arginine formant le site de reconnaissance d'une protéase de spécificité analogue à celle de la trypsine. En effet, un variant, appelé "Albumine Christchurch", dû à une mutation qui transforme le dernier résidu arginine du propeptide en glutamine n'est pas converti in vivo en albumine mature mais est transformé in vitro en Glu-SAH en traitant le propeptide par une faible concentration de trypsine. Par ailleurs, la SAH mature sous forme native est résistante à la trypsine dans les même conditions [S.O. Brennan et coll., Biochim. Biophys. Acta, (1984) 802, p.24 et suivantes].

Il a maintenant été trouvé, et c'est ce qui fait l'objet de la présente invention, un procédé permettant de transformer en SAH mature une SAH produite par voie microbiologique sous forme de protéine fusionnée.

Le procédé selon la présente invention consiste :

5

10

15

20

25

30

- à modifier in vitro le gène de structure de la SAH de telle sorte qu'il possède 6 codons supplémentaires codant pour les 6 premiers acides aminés de la protéine cII du bactériophage lambda, puis à lier le gène de structure ainsi modifié à la séquence nucléotidique qui précéde naturellement le gène cII dans le gènome du bactériophage lambda et à un promoteur qui assure un niveau élevé de transcription,
- à produire, dans des conditions définies, au moyen d'une bactérie hôte contenant le gène modifié, une protéine hybride ("pseudo-pro-SAH") constituée par les 6 premiers acides aminés du gène cII suivis de la séquence de la SAH mature,
- à dénaturer et réduire puis renaturer la protéine hybride de façon à obtenir une protéine soluble dont la conformation est semblable à celle de la SAH d'origine naturelle, puis
- à modifier <u>in vitro</u>, au moyen de la trypsine, la protéine ainsi obtenue afin d'exciser le pseudo-pro-peptide et obtenir la SAH mature.
- Il a également été trouvé que la SAH mature peut être obtenue en utilisant une extension peptidique N-terminale ("pseudo-pro-peptide") dont la séquence diffère de celle des 6 premiers acides aminés de la protéine cII du bactériophage lambda, à condition que cette extension permette une expression suffisante de la protéine fusionnée, présente l'hydrophilicité nécessaire et comporte un site de coupure par la trypsine. Par exemple, le "pseudo-pro-peptide" peut être constitué par les 5 premiers acides aminés de la séquence-signal de la pénicilline-amidase (6, si l'on compte le premier résidu méthionine).

ŕ,

Ą

Dans ce qui suit, la signification des termes techniques utilisés en biologie moléculaire est supposée connue (cf. par exemple J. Watson, "Biologie Moléculaire du Gène", édition française, Interéditions, 1978). Les méthodes couramment employées en biologie moléculaire du gène sont décrites, par exemple, par T. Maniatis et coll., Molecular Cloning, Cold Spring Harbor Laboratory Press, New-York, 1982). Dans ce qui suit seront décrits successivement la construction, les procédés d'expression du gène, la renaturation et la conversion par la trypsine de la "pseudo-pro-SAH".

10 A-CONSTRUCTION DU GENE "pseudo-pro-SAH".

15

20

25

30

1. Préparation d'ARN messager de foie

On utilise des cellules hépatiques, obtenues par exemple par biopsie, et on en extrait l'ARN messager selon la méthode décrite par exemple par V. Glisin et coll., Biochemistry (1974), 13, p. 2633 et suivantes; et par R. Deeley et coll., J. Biol. Chem. (1977), 252, p. 8310 et suivantes. On traite la biopsie par une solution de thiocyanate de guanidine 6M, et l'on purifie l'ARN total par plusieurs cycles de précipitation dans l'éthanol à -20°C, centrifugation et redissolution des culots de centrifugation.

On enrichit la préparation en ARN messager par plusieurs cycles de chromatographie d'affinité sur des colonnes d'oligo (dT)-cellulose, selon la technique décrite par H. Aviv et P. Leder, Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1972), 69, p. 1408 et suivantes. L'ARN messager ainsi isolé, contenant 1 à 2 % de 1'ARN total, est conservé en solution aqueuse à -70°C.

On peut déterminer la proportion d'ARN messager spécifique de la sérum-albumine humaine au sein de la population totale (par exemple par traduction <u>in vitro</u> d'un aliquot de la solution d'ARN dans des lysats de réticulocytes de lapin). Une méthode consiste à utiliser le lysat de réticulocytes fournis par la société Amersham, suivant le protocole préconisé par ce fournisseur. On peut ainsi déterminer la fraction de protéine néoformée immunoprécipitable par des anticorps anti-albumine au sein de l'ensemble des protéines néoformées. On obtient par exemple une fraction de l'ordre de 6 %.

2. Synthèse de cDNA et clonage dans E.coli

10

15

20

25

30

a. Synthèse du premier brin

A partir de la technique de G.N. Buell et coll., J. Biol. Chem. (1978), 253, p. 2471 et suivantes, modifiée, on utilise par exemple 5 µg d'ARN messager total dans un volume final de 50 microlitres d'une solution contenant : 100 mM Tris-HCl pH 8,3, 10 mM MgCl₂, 0,4 mM DTT, 20 mM KCl, 0,4 mM Na pyrophosphate, 1 mM de chaque nucléotide triphosphate (dNTP), 100 µg/ml de oligo(dT)₁₂₋₁₈, 0,5 U/ml d'inhibiteur de ribonucléases, 50 picomoles de traceur radioactif et 40 unités de Transcriptase réverse (Société Life Science, Inc.).

La réaction de transcription réverse de l'ARN messager en ADN complémentaire (ADNc) se poursuit pendant l heure à 42°C.

Le taux de synthèse de ADNc est calculé par mesure du taux d'incorporation du traceur radioactif en molécules acido-précipitables, selon une technique connue.

Après 1 heure, on arrête la réaction par addition d'EDTA (20 mM), et 1'on détruit 1'ARN messager par digestion alcaline dans 50 mM de NaOH, à 42°C, pendant 3 heures.

On sépare l'ADNc néoformé des dNTPs non-incorporés et des produits de dégradation alcaline des ARNs par chromatographie, par exemple, sur une colonne de Sephadex G100 (Pharmacia Fine Chemicals). On obtient 1,5 µg d'ADNc simple brin à partir de 5 µg d'ARN messager total.

b. Synthèse du deuxième brin

L'ADNc simple brin est converti en ADN double brin par action du fragment "Klenow" de l'ADN polymérase I.

Les conditions de réaction sont : 100 mM Hepes pH 7, 10 mM MgCl₂, 2,5 mM DTT, 70 mM KCl, 0,5 mM de chaque dNTP, et 50 unités du fragment "Klenow" de l'ADN polymérase I (commercialisée par exemple par la Société New England Biolabs Inc.).

La réaction est poursuivie pendant 15 heures, à 15°C, et l'on sépare l'ADN double brin des dNTPs non incorporés à nouveau par chromatographie sur colonne de Sephadex G100.

÷ţ

c. Clonage de l'ADN double brin

Pour supprimer les molécules d'ADN simple brin et obtenir un ADN double brin à extrémités franches, on traite les séquences non appariées par la nucléase S₁ selon la technique décrite par A. Efstradiatis et coll., Cell (1976), 7, p. 279 et suivantes. On sépare les ADNs néoformés double brin selon leur taille par centrifugation dans un gradient de saccharose. On utilise généralement un gradient de 5 % - 20 % de saccharose en 50 mM Tris-HCl pH 8,5, 10 mM EDTA, 800 mM NaCl, centrifugé à 210000 g pendant 15 heures, à 20°C, et on effectue un fractionnement du gradient en aliquots après centrifugation.

On contrôle la taille des molécules dans chaque fraction par électrophorèse d'échantillons faite en parallèle avec des étalons d'ADN de tailles connues, et l'on regroupe les fractions contenant un ADN constitué par l'enchaînement de plus de 500 paires de bases.

Pour permettre le clonage de cet ADN on allonge d'abord ses extrémités 3' avec de l'oligo(dC), et on allonge parallèlement les extrémités 3' du site PstI du plasmide vecteur pBR322 avec de l'oligo(dG) selon la technique de F. Rougeon et coll., J. Biol. Chem. (1977), 252, p. 2209 et suivantes.

On hybride alors l'ADN double brin décrit ci-dessus au plasmide vecteur, selon par exemple la technique de L. Villa Komaroff et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1978), 75, p. 3727 et suivantes.

On crée une "banque" de clones d'ADNcs de foie par transformation de la bactérie <u>E.coli</u> avec l'ADN ainsi décrit selon la méthode décrite par M. Mandel et A. Higa, J. Mol. Biol. (1970), 53, p. 154 et suivantes et M. Dagert et S.D. Erlich., Gene (1979),

30 6, p. 23 et suivantes.

10

15

20

25

d. Repérage des clones d'ADNc albumine

10

15

20

25

On utilise une technique d'hybridation sur colonies à l'aide d'oligonucléotides synthétiques dont les séquences sont déduites de la séquence protéique de l'albumine humaine (B. Meloun et coll., FEBS Letters (1975), 58, p. 134 et suivantes;

M. Grunstein et D. Hogness, Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1975), 72, p. 3961 et suivantes; R.B. Wallace et coll., Nucleic Acids Res. (1981), 9, p. 879 et suivantes).

Les clones sont cultivés par séries de 96 sur milieu de Luria contenant 25 µg/ml de tétracycline, en boîtes carrées, directement sur des filtres de nitrocellulose. Après croissance à 37°C puis amplification en présence de 250 µg/ml de chloramphénicol, les colonies sont lysées par la soude puis hybridées avec les oligonucléotides radioactivés en 5' par kination, dans une solution contenant : 5 x SSC, 0,5 % NP 40, 100 µg/ml ADN de sperme de saumon dénaturé par ébullition et refroidi rapidement dans la glace, 0,5 ng/ml d'oligonucléotide kinasé. L'hybridation est effectuée à 37°C pendant 18 heures. On lave ensuite les filtres en 5 x SSC, à 25°C, puis 37°C, puis 45°C et ce pendant quatre fois 15 minutes à chaque étape.

Les filtres sont alors exposés sur films Kodak X-OMAT, à -70°C, avec un écran amplificateur pendant 15 à 24 heures. Les clones hybridants avec les sondes sont réisolés puis lysés. L'ADN plasmidique est purifié par centrifugation en milieu chlorure de césium-bromure d'éthidium selon une technique connue.

On séquence l'ADN de l'insertion par la technique de Maxam-Gilbert (A. Maxam et W. Gilbert, Methods Enzymol. (1980), 65, p. 499 et suivantes) pour comparer la séquence protéique dérivée de la séquence nucléotidique et celle de la sérum-albumine humaine.

On identifie ainsi une série de clones dont les insertions correspondent à l'ensemble du gène de la sérum-albumine humaine. Dans la figure 2 est représentée la carte de restriction du gène de la sérum-albumine, ainsi que la position de trois des insertions les plus représentatives, désignées par "pTlB11", "pAA38", "p6D8".

e. <u>Incorporation au gène de atructure d'un codon</u> d'initiation (figure 3)

5

10

15

20

25

30

a) On digère l'ADN du plasmide "pTIB11" par les enzymes PstI et PvuII, et on isole un fragment d'ADN de 125 paires de bases, correspondant à la séquence de l'extrémité 5' du gène de la sérum-albumine (acides aminés n° 1 à 62). On fixe à l'extrémité PvuII une séquence de jonction constituée du site de reconnaissance de l'enzyme BamHI. On obtient ainsi un fragment PstI-BamHI.

On prépare d'autre part un oligonucléotide synthétique ayant 21 bases de long, possédant un triplet "ATG" devant les nucléotides codant pour les acides aminés de la sérum-albumine humaine ainsi qu'un site de restriction Ncol, et dont la séquence est la suivante : 5'GAATCCATGGATGCACACAAG 3'.

On dénature le fragment d'ADN PstI-BamHI, et on l'hybride avec l'oligonucléotide synthétique. L'hybridation se fait par la séquence 5'...GATGCACACAAG 3', l'extrémité 3' du brin d'ADN complémentaire étant désappariée. On digère les extrémités désappariées, puis on polymérise dans le sens 5'...3' avec le fragment "Klenow" de l'ADN polymérase I, d'après les techniques de H. Jacobsen et coll., Eur. J. Biochem. (1974), 45, p. 623 et suivantes.

On obtient ainsi un fragment contenant en 5' une extrémité franche, un site NcoI puis le triplet ATG et en 3' un site BamHI.

b) On réalise la ligation de trois fragments d'ADN:

l) un fragment EcoRI-BamHI du plasmide "pLG200" (L. Guarente et coll., Cell (1980) 20, p. 543 et suivantes) portant un gène de résistance aux antibiotiques, l'origine de réplication et l'extrémité 3' du gène de la β-galactosidase,

2) un fragment EcoRI-PvuII du plasmide "pGL101" (G. Lauer et coll., J. Mol. Appl. Genet. (1981), <u>l</u>, p. 139 et suivantes) portant le promoteur P_{lac} et le site de fixation de ribosome (RBS) du gêne lacZ d'<u>E.coli</u>,

3) le fragment d'ADN mutagénisé codant pour les 62 premiers acides aminés de l'albumine humaine.

On isole un plasmide (pXL52) qui réalise une fusion de l'extrémité 5' du gène de la sérum-albumine humaine avec le gène de la β -galactosidase d'E.coli.

f. Construction du gene complet (figure 3)

5

10

15

20

25

On digère l'ADN du plasmide "p6D8" par EcoRI, et partiellement par BglII, selon une technique déjà décrite. On isole le grand fragment EcoRI-BglII contenant la séquence codant pour les 405 derniers acides aminés de la sérum-albumine humaine puis l'origine de replication du plasmide et le gène de résistance à la tétracycline.

On digère l'ADN du plasmide "pXL52" décrit ci-dessus par EcoRI et Sau3A, et on isole un fragment contenant 200 paires de bases.

On digère l'ADN du plasmide "pAA38" par Sau3A et on isole un fragment contenant 540 paires de bases.

On ligature les trois fragments (dans l'ordre [pXL52 EcoRI-Sau3A] - [pAA38-Sau3A] - [p6D8 BglII-EcoRI]) en tirant profit de la compatibilité entre les sites Sau3A et BglII. On obtient un plasmide appelé "pXL53", dont la qualité de la construction est contrôlée par un séquençage complet du fragment compris entre le site EcoRI et le site PstI correspondant à la jonction de l'insertion et du plasmide vecteur.

La séquence nucléotidique complète, ainsi que la séquence protéique dérivée, sont représentées dans les figures 4 et 5.

ę

Les variations observées entre cette séquence et la séquence protéique publiée (B. Meloun et coll, FEBS Letters (1975), 58, p. 134 et suivantes; M. Dayhoff, Atlas of Protein sequence and structure (1978), 5, supplément 3, p. 306) sont les suivantes:

5	Position	Meloun et coll.	Sérum-albumine humaine déduite			
-			de la séquence de "pXL53"			
	131	Glutamine	Acide glutamique			
	364	Histidine	Alanine			
	367	Tyrosine	Histidine			
10	370	Alanine	Tyrosine			
	381	Valine	Méthionine			
	464	Acide glutamique	Histidine			
•	465	Histidine	Acide glutamique			
	501	Glutamine	Acide glutamique			

3. Construction de systèmes d'expression de la méthionyl-sérum--albumine humaine

20

25

30

a. Utilisation du promoteur " P_L " du bactériographe lambda

On linéarise le plasmide "pXL53" par digestion partielle par l'enzyme NcoI, en ne considérant que le site NcoI en 5' du codon d'initiation et on forme des bords francs par remplissage selon la technique de R.M. Wartell et W.S. Reznikoff, Gene (1980), 9, p. 307 et suivantes).

On synthétise un "adaptateur" contenant en 5' une séquence correspondant au site de reconnaissance d'une enzyme de restriction telle que BamHI, puis une séquence correspondant à un site de fixation de ribosomes (RBS "consensus" ou "théorique"). La séquence de l'adaptateur est : 5'GGATCCTAGGAGGAAC 3'.

La ligation de l'adaptateur en 5' d'un ADN à bords francs a été décrite, par exemple, par C.P. Bahl et coll., Gene (1976), 1, p. 81 et suivantes.

La méthode consiste à effectuer la réaction sur 20 microlitres d'une solution contenant 50 mM Tris, HCl pH = 7,5, 10 mM MgCl₂, 15 mM DTT, lmM ATP, 50 µg/ml d'adaptateur, 20 µg/ml d'ADN et l unité d'ADN-ligase (New England Biolabs Inc.). La réaction est poursuivie pendant 10 heures à 15°C. Cette ligation crée un site BamHI sans supprimer le site NcoI.

On digère le produit de ligation par BamHI et par HinDIII. Du fait de la présence d'un site HinDIII en 3' du gène de la sérum-albumine humaine, on obtient un fragment d'ADN contenant la totalité de la séquence codante.

10

15

20

25

30

On sous-clone le fragment HinDIII-BamHI ainsi obtenu par exemple dans le plasmide "pBR322" en transformant <u>E.coli</u> selon la méthode déjà décrite ci-dessus pour obtenir le plasmide "pXL61".

Le plasmide "pXL61" ne contient pas de promoteur.

Le promoteur "P_L" du bactériophage lambda est placé sur le chromosome du bactériophage entre un site BglII et un site BamHI (voir E. Szybalski et W. Szybalski, Gene (1979) 7, p. 217 et suivantes), et dont la séquence nucléotidique est connue (F. Sanger et coll., J. Mol. Biol. (1982), 162, p. 279 et suivantes). On peut cloner ce fragment et modifier ses sites de restriction selon des méthodes connues.

On note que les plasmides portant P_L doivent être propagés dans des souches de <u>E.coli</u> portant le gène répresseur cI, ceci afin d'éviter que ce promoteur ne s'exprime de façon constitutive.

Dans une première construction, P_L est disponible sous forme d'un fragment BamHI à partir du plasmide "pPL-lambda" (Pharmacia P.L. Biochemicals). L'insertion de ce fragment BamHI dans le site BamHI du plasmide "pXL61" permet d'obtenir le plasmide "pXL65", dans lequel on a vérifié que l'orientation du promoteur par rapport au gène de structure de la sérum-albumine humaine est correcte.

ė

D'autres constructions peuvent être réalisées à partir de plasmides disponibles. On peut, par exemple, exciser du plasmide "pP_L-lambda" un fragment HaeIII-HaeIII contenant le promoteur P_L et l'insérer dans le site SmaI d'une séquence de clonage multisites portée sur un plasmide, tel que le plasmide "pUC8" (J. Vieira et J. Messing, Gene, (1982), 79, p. 259 et suivantes) pour obtenir "pUC8-P_I"" dans lequel le site EcoRI est en 5' du promoteur.

A partir du plasmide "pPS1" (P. Sarmientos et coll., Cell (1983), 32, p. 1337 et suivantes), on peut d'abord détruire le site HinDIII le plus proche du site Ndel (figure 3) puis remplacer le petit fragment EcoRI-HinDIII par, d'une part, le fragment EcoRI-BamHI du plasmide "pUC8-P_L" contenant le promoteur P_L, et, d'autre part, le fragment BamHI-HinDIII du plasmide "pXL61" contenant le gène de la sérum-albumine. On obtient ainsi le plasmide "pXL70" dans lequel 1'ensemble P_L-RBS "consensus"-ATG-gène de la sérum-albumine humaine est porté sur un fragment d'ADN EcoRI-HinDIII.

10

15

20

b. Remplacement du RBS "consensus" par celui du gêne cII du bactériophage lambda

Le gene cII du bactériophage lambda, dont la séquence et le site d'initiation sont connus, peut être traduit avec efficacité (E. Schwarz et coll., Nature (1978), 272, p. 410 et suivantes).

On construit un plasmide contenant le système d'expression "Promoteur "P $_{\rm L}$ " - RBS cII - ATG - gène sérum-albumine".

Par exemple, on peut après avoir détruit le site BamHI de "pUC8-P_L" par action de l'enzyme S1 (A.J. Berk et P.A. Sharp, Cell (1977), 12, p. 72) isoler un fragment EcoRI-HinDIII contenant le promoteur P_L et ensuite lier ce fragment avec le grand fragment EcoRI-HinDIII du plasmide "pDS20" (G. Duester et coll., Cell (1982), 30, p. 855 et suivantes), pour obtenir le plasmide "pXL73".

Le RBS du gène cII est extrait du plasmide "pPS1". On digère ce plasmide par Ndel et on insère un adaptateur BamHI après formation d'extrémités franches. On excise alors le RBS sous forme d'un fragment HinDIII-BamHI.

On construit d'abord un plasmide "pXL88" dans lequel ce fragment HinDIII-BamHI est lié au grand fragment HinDIII-BamHI du plasmide "pXL73". Dans le nouveau plasmide "pXL88", le RBS cII est inséré dans la bonne orientation par rapport au promoteur P_L, le tout dans un système multisites de telle sorte que l'ensemble P_L-RBS cII soit porté sur un fragment d'ADN EcoRI-BamHI de 578 paires de bases.

Le fragment EcoRI-BamHI de 578 paires de bases est sous-cloné entre les sites EcoRI et BamHI du plasmide "pMCl403" (M.J. Casadaban et coll., J. Bacteriol. (1980), 143, p. 971 et suivantes) qui porte le gène de la β-galactosidase (lacZ) après le site BamHI. Cette construction conduit au plasmide "pXL91" dans lequel le gène de la β-galactosidase est, exprimé sous contrôle du système "P_L-RBS cII".

On sous-clone le fragment BamHI-BglII du plasmide "pXL61" décrit précédemment dans le site BamHI du plasmide "pMC1403". (La ligation d'un site BglII dans un site BamHI est possible, mais l'excision par BamHI en BglII ne l'est plus ; il ne reste donc qu'un site BamHI).

15

20

25

30

Cette construction ("pXL71") aboutit à l'insertion d'un fragment d'ADN de 700 paires de bases comportant la séquence "BamHI-[RBS "consensus"-ATG-NcoI-gène partiel de la sérum-albumine (codant pour les acides aminés 1 à 218)-gène de la β-galactosidase].

On coupe ce plasmide par BamHI et SacI (le site SacI est présent dans le gène de la β -galactosidase) et on l'insère dans le plasmide "pXL91" décrit précédemment à la place du fragment préexistant BamHI-SacI.

On aboutit alors au plasmide "pXL97" dont l'insertion a la structure suivante : "Site EcoRI - P_L - RBS cII - site BamHI - RBS "consensus"- site NcoI - ATG - gène partiel de la sérum-albumine -gène de la \beta-galactosidase".

On digère le plasmide "pXL97" par BamHI et partiellement par NcoI en ne considérant que le site NcoI proche du codon d'initiation et on forme les bords francs par action de la nucléase S1, puis on le referme sur lui-même. Cette manipulation, d'une part, supprime la séquence d'ADN du RBS "consensus" et, d'autre part, met en phase un ATG du RBS cII avec la séquence de la sérum-albumine.

5

10

15

25

On obtient ainsi le plasmide "pXLl36" qui comporte la séquence "site $EcoRI-P_L-RBS$ cII-ATG-gène partiel de la sérum-albumine-gène de la β -galactosidase".

Le gène partiel de la sérum-albumine possédant un site PvuII, on digère le plasmide "pXL136" par EcoRI et PvuII et on extrait un fragment de 760 paires de bases qui est inséré entre les sites EcoRI et PvuII du plasmide "pXL70" décrit précédemment. On obtient ainsi le plasmide "pXL139" qui porte la structure "P_-RBS cII-gène sérum-albumine complet" sur un fragment EcoRI-HinDIII, comme le plasmide "pXL70" et qui porte la substitution RBS "consensus" par celui du gène cII.

On coupe le plasmide "pXL139" décrit précédemment au site unique Sall, entre le promoteur PL et le RBS cII. On digère l'ADN par l'enzyme Bal31, de telle sorte que le site de fin de transcription tR1 en 5' du RBS cII soit digéré puis on ajoute un adaptateur HinDIII et on isole le fragment HinDIII-XbaI contenant le RBS cII amputé de tR1 et les 357 premiers codons du gène de la sérum-albumine humaine. On combine ce fragment HinDIII-XbaI avec d'une part le fragment XbaI-EcoRl du plasmide pXL139 contenant la fin du gène de la sérum-albumine humaine et d'autre part le fragment EcoRl-HinDIII portant le promoteur P_L obtenu à partir du plasmide pUC8-P_L après destruction du site BamHI. On obtient ainsi le plasmide pXL324.

4. Construction d'un plasmide d'expression pour la "pseudo-pro-SAH"

Un fragment d'ADN est construit par hybridation de deux oligonucléotides synthétiques ayant la structure donnée dans la figure 6A. La séquence contient un codon de démarrage "ATG" suivi par les 6 premiers codons du gène cII du bactériophage lambda. Ce fragment possède une extrémité cohésive de type HinDIII et une autre extrémité cohésive de type Sall. Ce fragment synthétique est cloné entre les sites HinDIII et Sall du vecteur Ml3mpl0 (J. Messing, Methods Enzymol., (1984), 101, p.20 et suivantes). Le DNA en forme réplicative purifié à partir de cellules infectées par le bactériophage résultant est utilisé dans l'étape suivante de construction.

10

15

20

25

Un fragment Sall-BglII de 765 paires de bases provenant du plasmide pXL324 contenant le début du gène (ADNc) codant pour la SAH est cloné dans ce bactériophage recombinant. La souche de E.coli JM101 est infectée par ce nouveau bactériophage et le surnageant d'une culture de 5 heures est utilisé comme source de particules phagiques contenant l'ADN simple brin caractéristique des phages filamenteux de type M13. Ce simple brin sert ensuite de matrice pour une mutagénèse dirigée par oligonucléotide permettant de supprimer la séquence comprise entre le sixième codon du gène cII et le premier codon de la SAH mature (GAT) selon les méthodes décrites, par exemple, par J.P. Adelman et coll., DNA (1983), 2, p.183. L'oligonucléotide utilisé dans cette mutagénèse dirigée est décrit dans la figure 6B. Le phage résultant contient le début d'un nouveau gène fusionné. La structure de fragment d'ADN utilisé dans les constructions ultérieures est vérifiée par la méthode de séquençage enzymatique (F. Sanger et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, (1977), 74, p.5463).

Une reconstruction du gene complet codant pour la fusion "pseudo-pro-SAH" est ensuite effectuée. Un vecteur contenant un gène de résistance à l'ampicilline, une origine de réplication, un terminateur de transcription et une partie de l'ADNc codant pour la SAH est préparé à partir du plasmide pXL70 en traitant ce plasmide par les enzymes de restriction EcoRI et PvuII. Le fragment de 7200 paires de bases environ est purifié par électrophorèse en gel d'agarose et électroélution. Un fragment de 430 paires de bases contenant le promoteur P_L et le site d'accrochage sur le ribosome (RBS) modifié du gène cII est purifié à partir d'une digestion du plasmide "pXL324" par les enzymes EcoRI et NdeI par électrophorèse en gel de polyacrylamide et électroélution. Un fragment Ndel-PvuII de 200 paires de bases contenant le début du gène hydride cII-SAH est purifié à partir de la forme réplicative du bactériophage M13 recombiné modifié par mutagénèse in vitro décrite ci-dessus. Une réaction de ligation à trois partenaires a été effectuée. Le plasmide résultant est appelé "pXL462" (figure 7).

10

15

20

25

Le plasmide "pXL462" a été introduit dans la souche G819 par transformation. Cette souche est dérivée de la souche E103S (L. SIMON, Waksman Institute for Microbiology, Rutgers-The State University, Piscataway, N.J.,USA) par transformation avec le plasmide pRK248clts (H-U. Bernard et coll., Gene (1979), p.59 et suivantes). Ce plasmide est compatible avec "pXL462" et porte le gène cI du bactériophage lambda qui code pour un répresseur thermosensible du promoteur P_L. Ce répresseur devient en effet inactif au-dessus de 38,5°C. La souche obtenue porte le numéro G1398.

A partir du plasmide pXL462, d'autres plasmides ont été construits où le promoteur P_L contenu sur un fragment de restriction EcoRI-HinDIII a été remplacé par différents promoteurs bactériens inductibles. La construction de ces plasmides a utilisé le site XbaI unique de pXL462 et une réaction de ligation à trois partenaires du type de celle décrite ci-dessus (voir figure 7). La présente invention ne dépendant pas du type de promoteur bactérien utilisé, seul le cas du plasmide pXL462 portant le promoteur P_L sera évoqué dans ce qui suit.

10 B. PRODUCTION DE CII-SAH PAR VOIE MICROBIOLOGIQUE

1. Culture et Induction

15

20

25

A partir d'un réisolement de la souche G1398 sur une boîte de Pétri gélosée à base de milieu LB contenant 50 microgrammes/ml d'ampicilline (LBAp) préalablement incubée à 30°C, une préculture est diluée 100 fois dans le même milieu et la culture est incubée à 30°C avec agitation. Lorsque la densité optique lue à 610 nanomètres atteint 1,0 la culture est alors portée à 42°C pendant 90 minutes avec agitation.

2. Sonication, récupération de la cII-SAH

Le culot cellulaire collecté par centrifugation est resuspendu dans 1/30 de volumes de PBS (0,2 g/1 KC1, 0,2 g/1 KH₂PO₄, 8 g/1 NaCl et 1,25 g/1 Na₂HPO₄). Après incubation pendant 15 minutes à une température voisine de 20°C en présence de lysozyme de blanc d'oeuf à 1 mg/ml, la sonication des bactéries est effectuée à 0°C, par exemple, avec un sonicateur Branson (Modèle B30) en mode continu pendant deux fois six minutes avec refroidissement. La fraction insoluble est collectée par centrifugation à 12000 g à 4°C pendant 15 minutes puis lavée par du PBS et séchée sous vide à 30°C pendant 15 minutes.

3. Dénaturation, réduction et renaturation

Le culot de sonication contenant les produits insolubles provenant de l litre de culture est repris dans 4 ml de solution dénaturante et réductrice (6M guanidine-HC1, 0,1M KH2PO4 pH 7,5, 0,1M β -mercaptoéthanol). La suspension ainsi obtenue est agitée doucement en tube fermé à 4°C pendant 16 heures. Une solution presque limpide est alors obtenue .Un léger précipité insoluble est éliminé par centrifugation. Une dilution au 1/100 du surnageant est effectuée dans une solution de renaturation (50 mM Tris-HCl pH 8,5, 100 mM NaCl, 1 mM EDTA) et ce mélange est laissé à 4°C pendant 24 heures. La solution est ensuite centrifugée pour éliminer une opalescence blanchâtre. Le surnageant obtenu est concentré environ 100 fois par ultrafiltration (membrane à "cut-off" de 30.000 daltons; par exemple en utilisant les unités d'ultrafiltration à usage unique Millipore CS-30), de nouveau clarifié par centrifugation puis dialysé contre un tampon phosphate (Na) 20 mM pH 7,5. La protéine fusion cII-SAH (pseudo-pro-SAH) ainsi obtenue est homogène à plus de 90 % d'après une analyse par électrophorèse sur gel de polyacrylamide SDS.

20 4. Conversion de la cII-SAH en SAH mature

10

15

25

Une solution de trypsine (préparée par exemple à partir de trypsine lyophilisée pour usage analytique commercialisée par Boehringer Mannheim) est préparée dans la solution de réaction. La cII-SAH est traitée à une concentration, par exemple de l'ordre de 1 mg/ml, avec une quantité de trypsine comprise entre 1/5000 et 1/1000 (rapport massique à la SAH) à 37°C pendant 30 à 60 minutes dans un tampon phosphate (Na) 50 mM pH 7,5, 50 µM CaCl₂.

5. Vérification de la coupure

Il est possible de suivre la réaction de conversion par la trypsine sur un gel de polyacrylamide non dénaturant (figure 8). A cause de la présence de plusieurs acides aminés chargés positivement dans l'hexapeptide N-terminal, la migration électrophorétique de la cII-SAH est plus lente sur ce type de gel que celle de la SAH native. Sur la figure 4, on peut voir que la SAH commerciale n'est pas modifiée de façon appréciable par la trypsine dans la gamme de concentrations utilisée. Par contre, la cII-SAH est convertie par l'action de la trypsine en une molécule qui co-migre avec la SAH commerciale. La séquence N-terminale de cette protéine modifiée par la trypsine a été examinée par dégradation de Edman et les résultats obtenus confirment bien que le site de protéolyse est situé après le dipeptide Lys-Arg, à la fin de la partie cII de la protéine hydride. La protéine ainsi générée possède l'acide aspartique comme résidu N-terminal; elle est donc identique à la SAH d'origine naturelle.

Dans la demande de brevet européen EP 86400618.4, publiée sous le numéro 200590, au nom de la demanderesse, a été décrite la construction du plasmide "pXL288". Après introduction dans une souche appropriée d'E.coli, ce plasmide (figure 9) permet l'expression à haut niveau d'une protéine hybride, non maturée in vivo, constituée par la fusion entre le peptide signal de la pénicilline G amidase (PAM) (EC 3.5.11; pénicilline aminohydrolase) de E.coli et la SAH mature.

Le plasmide "pXL288" est caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp de l'opéron tryptophane de <u>E.coli</u> en amont du promoteur de la PAM, le site de fixation des ribosomes du gène de la PAM, le codon d'initiation ATG et les nucléotides du peptide signal de la PAM fusionnés avec le gène de structure de la SAH.

L'extrémité N-terminale du peptide leader de la PAM contient une séquence de 5 acides aminés basiques. Cette basicité constitue une des caractéristiques générales d'un peptide signal de sécrétion (M.E.E. Watson, Nucl. Acids. Res., 12, p. 5145 et suivan-

tes). Il a maintenant été trouvé que les 6 premiers acides aminés de ce peptide signal (Met Lys Asn Arg Asn Arg-, "PAM 1") peuvent jouer le rôle de séquence "pseudo-pro".

Dans ce but, les nucléotides correspondant aux acides aminés 7 à 26 du peptide leader de la PAM ont été supprimés afin de fusionner exactement la séquence "PAM1" à la séquence de la SAH mature en utilisant la technique de suppression dirigée par oligonucléotide décrite précédemment (figure 9). L'oligonucléotide permettant de réaliser cette suppression est représenté par la figure 11A. La séquence modifiée est ensuite substituée dans le plasmide "pXL288" pour donner le plasmide "pXL641" dont la structure est la suivante : "EcoR1-Ptrp-Sal1-[Promoteur PAM-RBS PAM-séquence nucléotidique codant pour PAM1]-gène SAH".

Deux dérivés de la séquence "PAM1" sont construits par mutagénèse dirigée par oligonucléotide, après sous-clonage dans le bactériophage M13mp18amIV, selon la méthode décrite par P. CARTER et coll., Nucl. Acids Res., 1985, 13, p.4431 et suivantes. Les oligonucléotides permettant de réaliser cette mutagénèse sont représentés dans les figures 11B et 11C. Après reconstruction, deux plasmides analogues au plasmide "pXL641" contenant les séquences codant pour "PAM2" (Met Lys Asn Arg Lys Arg-; plasmide "pXL740") et "PAM3" (Met Lys Lys Arg Lys Arg-; plasmide "pXL741") sont obtenus (figure 10).

Après introduction des plasmides "pXL641", "pXL740" et "pXL741" dans une souche appropriée de <u>E.coli</u> telle que <u>E.coli</u> 54125 (Collection de l'Institut Pasteur), on obtient des souches produisant respectivement les protéines hybrides PAM1-SAH, PAM2-SAH et PAM3-SAH à des taux de l'ordre de 5 à 10 mg/l de milieu pour une absorbance de 1 à 610 nm en opérant dans les conditions décrites dans la demande de brevet européen EP 86400618.4 (200590).

La protéine hybride se trouve dans la fraction insoluble du lysat cellulaire et peut être renaturée et partiellement purifiée selon les méthodes décrites précédemment. Chaque protéine hybride obtenue après renaturation peut être convertie en SAH mature par digestion ménagée au moyen d'une concentration optimisée de trypsine dans les conditions décrites précédemment.

Conformément aux dispositions du Traité de Budapest, ont été déposés au CBS à Baarn (Pays-Bas) le 3 février 1987 :

- Un échantillon du microorganisme <u>E.coli</u> E103S (pRK 248 cl^{ts}) contenant le plasmide pXL 462 (souche G-1398) sous le numéro CBS 143-87.
- Un échantillon du microorganisme <u>E.coli</u> B contenant le plasmide pXL 641 (souche G-2083) sous le numéro CBS 144-87.

5

- Un échantillon du microorganisme <u>E.coli</u> B contenant le plasmide pXL 740 (souche G-2146) sous le numéro CBS 145-87.
- Un échantillon du microorganisme <u>E.coli</u> B contenant le plasmide pXL 741 (souche G-2147) sous le numéro CBS 146-87.

01

5

10

15

20

25

REVENDICATIONS

.....

1. Procédé de préparation d'une protéine hybride contenant une extension peptidique N-terminale hydrophile terminée par un site préférentiel de coupure par la trypsine fusionnée avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature caractérisé en ce que l'on cultive une souche d'<u>E.coli</u> capable d'assurer le maintien d'un plasmide contenant la séquence nucléotidique codant pour l'extension peptidique N-terminale fusionnée à la séquence nucléotidique codant pour la sérum-albumine humaine mature dont l'expression est contrôlée par un promoteur bactérien inductible.

2. Procédé selon la revendication l caractérisé en ce que les codons codant pour l'extension peptidique N-terminale sont choisis parmi les sept premiers codons du gène cII du bactériophage lambda et les six premiers codons du gène de la pénicilline amidase éventuellement transformés par mutagénèse dirigée.

- 3. Procédé de préparation d'une protéine hybride contenant une extension peptidique N-terminale fusionnée avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature caractérisé en ce que l'on convertit la molécule dénaturée et insoluble obtenue selon l'une des revendications l ou 2 en une molécule renaturée et soluble en utilisant une méthode de dénaturation et renaturation permettant un réarrangement des structures secondaire et tertiaire de la chaîne polypeptidique.
- 4. Procédé selon l'une des revendications 1, 2 ou 3 caractérisé en ce que la protéine hybride est convertie par la trypsine en une protéine identique en structure primaire à la sérum-albumine humaine mature.

- 5. Le plasmide "pXL462" caractérisé en ce qu'il contient le promoteur P_L, le site de fixation des ribosomes du gène cII privé du signal de terminaison de la transcription tR1, le codon d'initiation ATG et les six premiers codons du gène cII fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine mature.
- 6. La protéine hybride comprenant à l'extrémité N-terminale les sept premiers acides aminés de la protéine cII du bactério-phage lambda, (Met)-Val-Arg-Ala-Asn-Lys-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'<u>E.coli</u> capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL462".

10

15

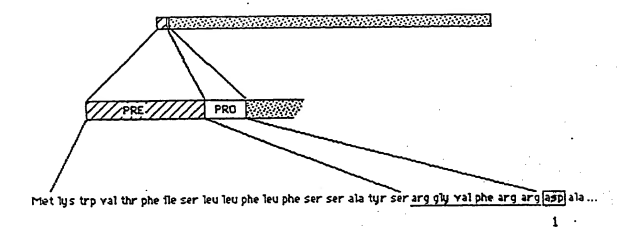
20

25

30

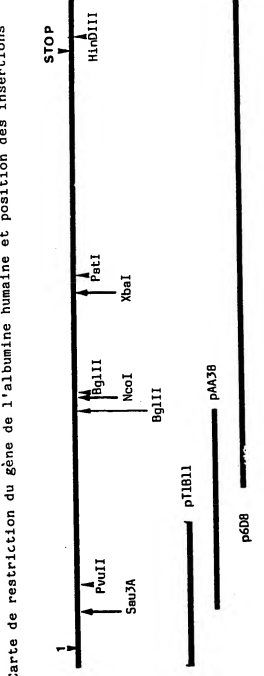
- 7. Le plasmide "pXL641" caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidase, le site de fixation des ribosomes du gène de la pénicilline amidase et les six premiers codons du gène de la pénicilline amidase fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine mature.
- 8. La protéine hybride comprenant à l'extrémité N-terminale les six premiers acides aminés de la pénicilline amidase, Met-Lys-Asn-Arg-Asn-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL641".
- 9. Le plasmide "pXL740" caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidase, le site de fixation des ribosomes du gène de la pénicilline amidase et les six premiers codons d'un gène de la pénicilline amidase modifié par mutagénèse dirigée fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine mature.
- 10. La protéine hybride comprenant à l'extrémité N-terminale les six premiers acides aminés d'une pénicilline amidase N-terminale modifiée par mutagénèse dirigée, Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg, fusionnés à la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL740".

- 11. Le plasmide "pXL741" caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidase, le site de fixation des ribosomes du gène de la pénicilline amidase et les six premiers codons d'un gène de la pénicilline amidase modifié par mutagénèse dirigée fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine mature.
- 12. La protéine hybride comprenant à l'extrémité N-terminale les six premiers acides aminés d'une pénicilline amidase modifiée par mutagénèse dirigée, Met-Lys-Arg-Lys-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL741".



STUCTURE DE LA "PREPRO-SAH"

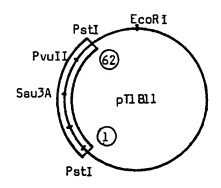


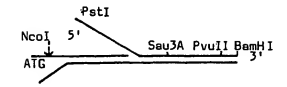


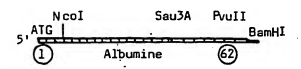
Figure

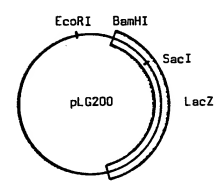
2

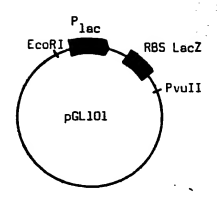
L'insertion du plasmide "pTIBII" s'étend au-delà de l'extrémité 5', Le chiffre 1 correspond au 1er acide aminé de l'albumine humaine. vers la séquence de la proalbumine.

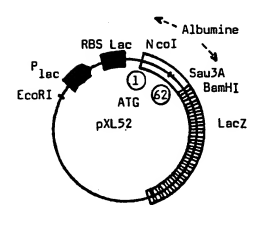












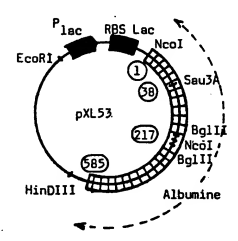
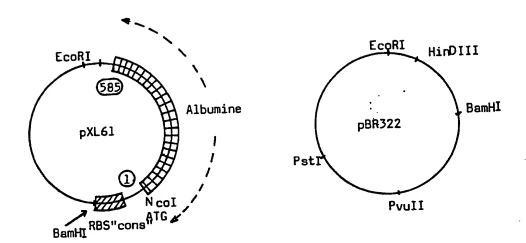


Figure 3



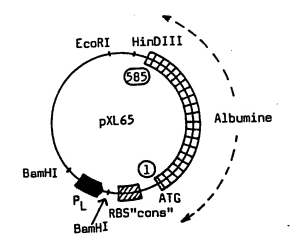
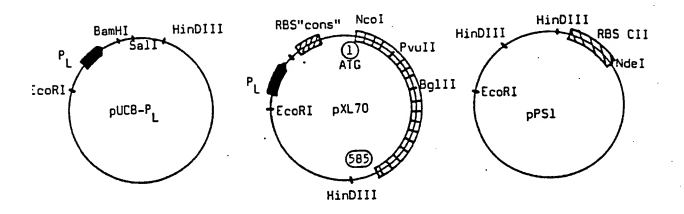
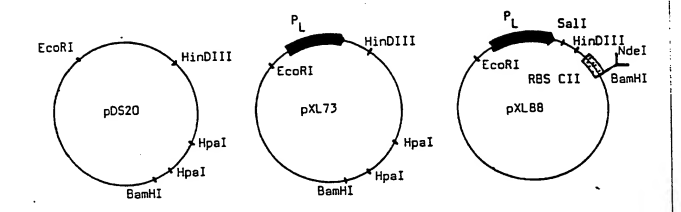


Figure 3





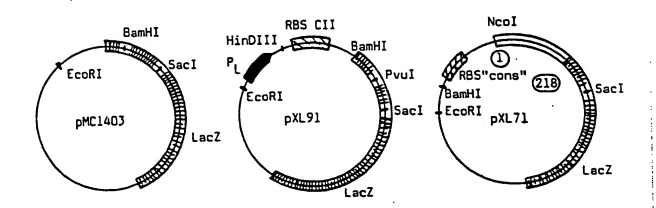
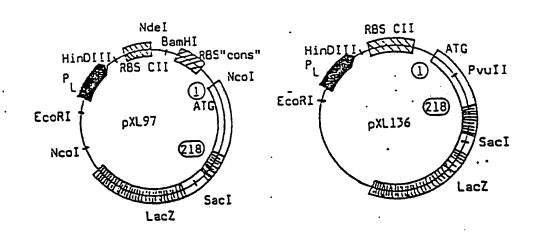


Figure 3



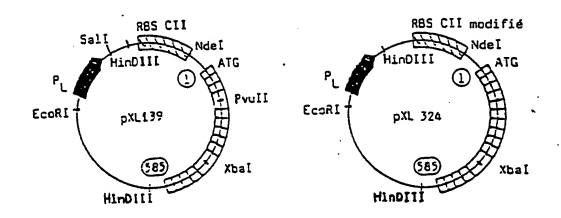


FIGURE 3

116:

SEQUENCE DE L'INSERTION DE PXL53

	10	20	30	40	0	09	-	9
EcoRI GAATTCC	EcoRI GAATTCCTCACTCATTAGGCAC	TTAGGCAC	CCCCAGGCTT	ACCCCCAGGCTTTTACACATTTATGCTTCCGGCTCGTATGTTGTGTGGAATTGTGAGCGG	TGCTTCCGGCI	rcgratgrtg	rgtegaattei	rgagegg
CTTAAGG	CTTAAGGAGTGAGTAATCCGT	AATCCGTG	GGGGTCCGAA	GGGGGTCCGAAAATGTGTAATACGAAGGCCGAGCATACAACACACCTTAACACTCGCC	ACGAAGGCCGA	ACCATACAAC.	ACACCTTAACA	ACTEGEE
					•			
	9.0	, 100	. 110	120	130	140	150	1.60
				→				

AT AACAATTICACACAGGAAACAGGAATCCATGGATGCACACAAGAGTGAGGTTGCTCATCGGTTTAAAAGATTTGGGAGA

IATTGTTAAAGTGTGTGCTTTGTCCTTAGGTACCTACGTGTTCTCACTCCAACGAGTAGCCAANTTTCTAAACCCTCT

240

230

220

210

AGAAAATTTCAAAGCCTTGGTGTTGCCTTTGCTCAGTATCTTCAGCAGTGTCCATTTGAAGATCATGTAAAATTAG TCTTTTAAAGTTTCGGAACCACAACTAACGGAACGAGTCATAGAAGTCGTCACAGGTAAACTTCTAGTACATTTTAATC 190 180

ATACGGGGCCTTGACGAAAAGAAACGATTTTCCATATTTCGACGAAAATGTCTTACAACGGTTCGACGACTATTTCGTCG TA TGCCCCGGAACTCCTTTCTTTGCTAAAAGGTATAAAGCTGCTTTTACAGAATGTTGCCAAGCTGCTGA1 AAAGCAGC

Figure 4 (suite)

GT C C C C C C C C C C C C T T C C C C T T T T T T T T T T C T A G C T A G C T T G A C T T T C C A C A C A C C CAGGGCGGACCTTGCCAAGTATCTGTGAAAATCAAGATTCGATCTCCAGTAAACTGAAGGAATGCTGTGAAAAACCTC

Figure 4 (suite)

Figure 4 (suite)

ATACGTICCCAAAGAGITIAAIGCIGAAACAIICACCIICCAIGCAGAIAIAIGCACACIITCIGAGAAGGAGAGAAAA TATGCAAGGGTTICTCAAATTACGACTTTGTAAGTGGAAGGTACGTCTATATACGTGTGAAAGACTCTTCCTCTGTTT 1.670 1.620

AGYTCYTYGGYTGACGAGAGACACYTYGTGTTCGGGYTCCGTTGTTTTCTCGTTGACTTTCGACAIACCIA TCAAGAAACAAACTGCACTTGTTGAGCTTGTGAAACACCCCAAGGCAACAAAAAAAGAGCAACTGAAAGGTTTATGGAT

Figure 4 (suite)

ICTTTAATCATTTTAATCATTTTTGCCTCTTTTCTGTGCTTCAATTAAAAAAATGGAAAGAAT`CTAAAAAACCCCC AGAAATTAGTAAAATTAGTAAAACGGAGAAAAGAGACGAAGTTAATTATTTTTACCTTTCTTAGATTTTTT GGGGG

GGGGGGGGGGGGCGTCGTTATCGTTGCAACGCGTTTGATAATTGACGCGTTT

Figure 4 (suite)

TRADUCTION DU GENE DE L'ALBUMINE HUMAINE DANS PXL53

170

155

			<u>P1</u>	. XIV/	27							
1.10	FIE	230	CAT	1113		290	CCT	ALN		350	ACT	1118
NAT							TEA	BER	•		BCA	VLA
GNA	0.19		GAN GAT	GLU ASP			GVB	0.10			GTT	THR VAL
いって	079			PRO PHE			GCT GAT	ABP			ACA	
000 BUV	CLY GLU GLU ASN		ככע דדד	PRO			GCT	NL.A	•		AAA TTA TGC	CYS
116	LEU	215	TGT	CYB		275	GTT	VAL		335	TTA	LEU
GA.T	ABP		CAG	GLN GLN CY9			TGT	CYB			AAA	LYS
AAA	LYB	•	CAG	GL.N			GCA NAN ACA TGT	TIE			GAC	ASP
1.1.1	引に		CTT	LEU			VVV	חבת בצפ			GGA	GLY
CGG 11T	ARG		TAT	TYR							11.1	PHE
CAT	HIS	200	CAG	61.11		260	1.1.1	GLU PHE		320	CTT	LEU
GCT CAT	ALA		GCT	A.A			GAA				ACC	T
GAG GTT	עשן	٠	GCC TTT	필			ACT	ABN GLU VAL THR			AAA TCA CTT CAT	11.18
GAG	079		229	AL.A			GTA	UAL.			CTT	SER LEU
ÀGT	8 2 2		NT.T	II.E			ANT GAN GTA ACT	GEU			TCA	
AAG	r.Ys	185	GCC TTG GTG TTG ATT	LEU		2.45		ABN		305		LYB
CAC	SÍI.		51.5	ÇA!			GTG	LEU VAL			TGT GAC	CYS ASP
650	, ALA		116	1.EU			AAA TTA GTG	LEU			TGT	CYS
ATO GAT BEA CAE AAG ÁGT	MET ASP ALÁ HĮS LYS SER		၁၁၅	LYS ALA LEU VAL LEU ILE			ANA	LYS			AAT	GLU ASN
ATC	ИЕТ		. AAA	LYS			CTA .	. VAL			GAA	פרח

									•		
}	- HU	ASH	470	GAG	вгп	530	TTA	LEU		AAA XX	
	AGA	ARC		CCA	P.R.		TAC	TYR			I I
	GAG	010		AGA	ARG		AAA	LYS		111	7 7
		PRO		GTG			AAA	LYS	:	TTC .	<u>ታ</u> ਜ
	BAA (ern l		TTG GTG AGA CCA	LEU VAL		TTG AAA AAA TAC	LEU	•	CTT	LEU
	TEC TET ECA AAA CAA GAA CET	GLN	455	CGA	ARG	515	111	PHE	575	CTC	PRO GLU LEU LEU
	AAA (LYS		222	PRO		ACA			GAA	GLU
	BCA	ALA		כזכ כככ	ren		GAG	GLU THR	•	CCG GAA	PRO
	TGT	cys			ASN		GAA	פרח		209	ALA
	. DOT	CYS		CCA AAT	PRO		AAT	ASN		TTT TAT	TYR
0 0	GAC .	Asp	440	AAT	ASN	500	GAC	ASP	260	TTT	PHE
	CCT	ALA		GAC	ASP		CAT	HIS		TAC	TYR
	ATG			GAT	ASP ASP		TTT			CAT CCT TAC	rko
	GAA	GLU MET		CAC AAA			GCT			CAT	ARG HIS FRO
	GGT	GLY		CAC	HIS LYS		ACT			AGA	ARG
365			425	CAA	GLN	185	TGC	CYS	545	AGA	ARG
	ACC	THR		7.16	I.EU		ATE TEC	MET		229	ALA
	GAA	GL.U		7.10	FIE		ovr ore	VAL		ATT	ILE
	CTT CGT GAA ACC TAT	ARG GLU		GAA TGC TTG TTG CAA	CYS		ر د	48F		GAA	TYR GLU ILE ALA ARG
	CTT	LEU		CAA	0.10		}	u de L		TAT	TYR

Figure 5 (suite)

			•											
900	TTG	LEU		710	AAG	LYS		770	CTG	LEU		830	ACC	THR
	CTG	LEU			CTC	ren			ວອວ	ARG			CTT	LEU
	GCA GCC TGC					ARG				AL.A			GAT	ASP
	ວວຍ	ALA ALA CYS			AAA CAG AGA	GLN			GCA GTA GCT	ALA VAL	•		ACA	THR
	GCA				AAA	LYS			GCA				GTG	VAL
6 3 3	AAA	LYS		969	ວວຍ	ALA		755	TTC AAA GCA TGG	TRP	,	815	TTA	LEU
	GAT	ASP			TCT	SER			GCA	ALA			AAG	ΓYS
	GCT	ALA			TCG	SER			AAA	LYS			TCC	VAL SER
	GCT	ALA			GCT	ALA			TTC	PHE			GTT	VAL
	CAA	S. G.			AAG	LYS				ALA			GAA	פרח
620	160	CYS		089	GAA GGG AAG	GLY		740	AGA GCT	ARG		800	GCA	ALA
	TGT	CYS			GAA	CLU			GAA	GF.U		٠	TTT	PHE ALA GLU
	ACA GAA TGT	GLU			GAT	ASP	•		GGA	ĠĽ			GAG	GLU
	ACA	THR			໑໑ຉ	ARG			TTT	PHE			GCT	ALA
	TTT	PHE			CTT	LEU			AAA	LYS			AAA	LYS
G09	GCT	ALA		665	GAA	GLU		725	CTC CAA	GLN		785	ວວວ	FRO
		ALA ALA			GAT	ASP							111	PHE
	AAA	LYS			CTC	LEU ASP			GCC AGT	SER LEU			CAG AGA TTT	ARG
	AGG TAT AAA GCT	TYR			AAG	LYS				ALA			CAG	GLN
	AGG	ARG			CCA	PR0			161	CYS			AGC	SER

Figure 5 (suite)

AAA GIC CAC ACG GAA TGC TGC CAT GGA GAT CTG CTT GAA TGT GCT GAT GAG AGG GCG GAC ASP ALA ASP ARG CYS ALA ASP 875 LYS VAL HIS THE GLU CYS CYS HIS GLY ASP LEU LEU GLU 860

890

CYS 950 CIT GCC AAG TAT ATC TGT GAA AAT CAA GAT TGG ATC TCC AGT AAA CTG AAG GAA TGC TGT CYS O.LO SER LYS LEU LYS 995 935 SER SER ILE LEU ALA LYS TYR ILE CYS GLU ASN GLN ASP 980 920 596 902

1055

1040

1025

GAA AAA CCT CTG TTG GAA AAA TCC CAC TGC ATT GCC GAA GTG GAA AAT GAT GAG ATG CCT

GLU MET PRO

GLU ASN ASP

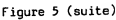
GLU VAL

ALA

ILE

GLU LYS PRO LEU LEU GLU LYS SER HIS CYS

CYS LYS ASN TYR GET GAC TTG CCT TCA TTA GCG GCT GAT TTT GTT GAA AGT AAG GAT GTT TGC AAA AAC TAT ASP VAL GLU SER LYS ALA ASP LEU PRO SER LEU ALA ALA ASP PHE VAL



1.53	AGA AGG CAT CCT	KG ARG HIS PRO	1190	T CTA GAG AAG	R LEU GLU LYS	1250	GAA TTT AAA CCT	U PHE LYS PRO	1310	G CAG CTT GGA	פרח פרא רבח פרג	
	GCA	ALA ARG	,	ACC ACT	THR THR			ASP GLU	:	TTT GAG	PHE	
CTTT	GAA TAT	GLU TYR	1175	TAT GAA	TYR GLU	1235	GCC AAA GTG TTC GAT	VAL PHE	1295	GAG CTT	GLU LEU	
	I TTG TAT	E LEU TYR		AAG ACA	LYS THR			ALA LYS		AAT TGT	ASN CYS	
1100	ATG TTT	MET PHE	1160	AGA CTT GCC	LEU ALA	1220	GAA TGC TAT	CYS TYR	1280	ATC AAA CAA	LYS GLN	
	TTG GGC	LEU GLY MET	•	CTG AGA	LEU ARG		CAT GAA	HIS GLU	•	AAT TTA ATC	LEU TLE	
=	GTC TTC	VAL PHE		сте сте сте	reu ceu		GAT CCT	ASP PRO		CAG AAT	GLN ASN	
1085	AAG GAT	LYS ASP	1145	TC GTA	HE VAL	1205	GCA	ILA ALA	1265	GAG CCT	GLU GLU PRO	
	GAG GCA AAG	ALA GLU ALA LYS		TAC TCT GTC GTA	TYR SER VAL VAL		פד פככ פכד	CYS ALA ALA		ATG GAA G	MET GLU G	
	BCT (ALA (GAT T	ASP T		160 161	CYS C		CTT A	LEU M	

Figure 5 (suite)

LEU CYS VAL LEU HIS GLU LYS THR PRO VAL SER ASP ARG VAL THR LYS CYS THR GLU

	TCA	SER	1430	AAA	LYS		1490	CAG	GLN	•	1550	GAA
	GTG	VAL		TGT	CYS		~	AAC	ASM		-	ACA
	CAA	GLN		TGT	CYS	,		CTG	LEU			TGC
	ວວວ	FRO		AAA	L.YS			GTC	VAL	•		TGC
	GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA CCC CAA GTG	VAL		GGC AGC AAA TGT	ASN LEU GLY LYS VAL GLY SER			GTG GTC	VAL	:		AAA TGC
	AAA	L.YS	1415	ວງງ	GLY		1475	TCC	SER		1535	
	AAG	LYS	**	GTG	VAL		~ ≒	GAA GAC TAT CTA TCC			-	AGT GAC AGA GTC ACC
	ACC	TYR THR		CTA GGA AAA	LYS			TAT	TYR LEU			AGA
	TAC			GGA	GLY			GAC	ASP			GAC
	CGT	VAL ARG		CTA	LEU	•	. *	GAA	GFN			AGT
i i	GTT		1400	AAC			1460	CCC TGT GCA	ALA		1520	
	TTA	LEU		AGA	ARG		- -	TGT	cys		-	CCA GTA
	CTA	ALA LEU		TCA	SER				PRO			AAA ACG
	GÇG			GTC	VAL			AGA ATG	MET			AAA
	AAT	NSA		GAG	GLU		•	AGA	ARG			GAG
777	GAC TAC AAA TTC CAG	PHE GLN	1385	GTA	LEU VAL		1445	AAA	LYS		1505	CAT
	TTC			CTT				CAT CCT GAA GCA AAA	PRO GLU ALA LYS		-	TTG CAT
	AAA	GLU TYR LYS		ACT	THR			GAA	61.10			TTA TGT GTG
	TAC	TYR		ACT CCA ACT	PRO			CCT	PRO			TGT
	GAC	GLU		ACT	THR			CAT	HIS			TTA

Figure 5 (suite)

TEC TTE GTG AAC AGG CGA CCA TGC TTT TCA GCT CTG GAA GTC GAT GAA ÁCA TAC GTT CCC SER ALA LEU GLU VAL ASP GLU THR TYR VAL PRO . 1595 1580 CYS PHE PRO ARG ASN ARG 1565 BER LEU VAL

1670 ATA TGC ACA CTT TCT GAG AAG AAA GAG TIT AAT GCT GAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA GAT 1640

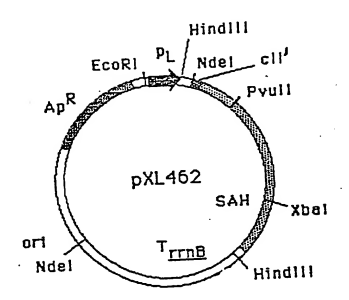
GLU ARG GLN ILE LYS LYS GLN THR ALA LEU VAL GLU LEU VAL LYS HIS LYS PRO LYS ALA 1730 GAG AGA CAA ATC AAG AAA CAA ACT GCA CTT GTT GAG CTT GTG AAA CAC AAG GCA AGG GCA ILE CYS THR LEU SER GLU LYS 1715 GLU THR PHE THR PHE HIS ALA ASP 1700 1685 ASN ALA PIE 079

CYS CYS ACA AAA GAG CAA CTG AAA GCT GTT ATG GAT GAT TTC GCA GCT TTT GTA GAG AAG TGC TGC CLU LYS GLN LEU LYS ALA VAL MET ASP ASP PHE ALA ALA PHE VAL 1775 1760 1745 GLU THR LYS

Figure 5 (suite)

			-	1805				-	1820				***	1835		,		-	1850	
AG	AAG GCT GAC GAT AAG	GAC	GAT	AAG	GAA	GAA ACC TGC	TGC	TTT GCC GAG	ວວອ	GAG	GAG GGT AAA AAA CTT GTT GCT	GGT	AAA	AAA	CTT	GTT	GCT	GCA AGT	AGT	
. YS	YS ALA ASP ASP LYS	ASP	ASP	LYS	GLU THR	THR	c∀s	PHE	ALA	GLU	PHE ALA GLU GLY LYS LYS LEU VAL ALA ALA SER	GLY	LYS	LYS	LEU	VAI.	ALA	ALA	SER	
			•	1865				-	1880					1895						
CAA	CAA GCT GCC TTA GGC	ວວຍ	TTA	ວວວ	TTA	TAA	CAT	CAC	ATT	TAA	TTA TAA CAT CAC ATT TAA AAG CAT CTC AGC	CAT	CTC	AGC	CTA	CCA				
SL N	GLN ALA ALA LEU GLY	AL.A	LEU	GLY	LEU															
				9	COC CTOP	9	-													

Figure 5 (suite)



PLASMIDE D'EXPRESSION "PSEUDO-PRO-SAH"

Figure 7

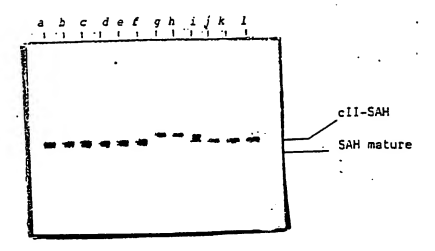
A. Oligonucléotide Codant pour les 6 premiers codons du gène cII

MetVel Arg Ale Asn Lys Arg
5'-AGCTTCATATGGTTCGTGCAAACAAACGCG-3'
3'-AGTATACCAAGCACGTTTGTTTGCGCAGCT-5'

B. Oligonucléotide utilisé pour la Mutagénèse par délétion.

OLIGONUCLEOTIDES SYNTHETIQUES
EMPLOYES DANS LA CONSTRUCTION DE
LA cII-SAH

P1. XXIV/27



a à f : SAH commerciale (sigma)

g à 1 : cII-SAH d'origine microbiologique ("pseudo-pro-SAH)

a , g : pas de trypsine

b, h: 0,1 µg/ml trypsine

c , i : 0,2 µg/ml trypsine

d , j : 0,4 µg/ml trypsine

e, k : 0,8 µg/ml trypsine

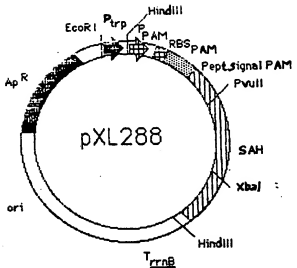
f , 1 : 1,6 µg/ml trypsine

[SAR] lmg/ml, I heure d'incubation à 37°C.

analyse : gel de polyacrylamide 10 % non dénaturant.

Conversion de la cII-SAH en SAH mature

Figure 8



Plasmide d'expression de la fusion "Peptide signal PAM-SAH"

EcoR I GAATTCCCTGTTGACAATTAATCATCGAACTAGTTAACTAGTACGCAGCTTGGCTGCAGGT Promoteur Truptophone

Hindill
CGACCTGCAGCCAAGCTTCGCTAGTATCAATTCGCTAATTATACACCTGCCAGAGGATACA
Promoteur et Site de fixation des ribosomes de PAN

PARI1-SAH >

Séquence des signaux d'expression et du début de la fusion "Peptide signal PAM-SAH" de pXL288.

A. SEQUENCES DES ACIDES AMINES DES DIFFERENTS SEGMENTS "PSEUDO-PRO"

cl1-SAH:

MET VAL ARG ALA ASN LYS ARG-ASP

ATO OTT COT OCA AAC AAA COC GAT ..

aa I SAH

PAM1:

MET LYS ASN ARG ASN ARG-ASP

ATO AAA AAT AGA AAT COT GAT

PAM2:

MET LYS ASN ARG LYS ARG-ASP

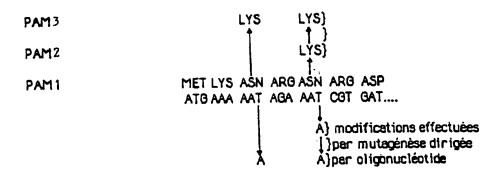
ATG AMA MAT AGA AMA COT GAT

PAM3:

MET LYS LYS ARG LYS ARG-ASP

ATO AAA AAA AGA AAA COT GAT ...

B. MODIFICATIONS EFFECTUEES SUR PAM1



A. OLIGONUCLEOTIDE UTILISE POUR LA MUTAGENESE PAR DELETION POUR CONSTRUIRE PAM1 - SAH (pXL641)

5'-ATGAAAATAGAAATCGTGATGCACACAAGAGTG-3'
PAM SAH

B. OLIGONUCLEOTIDE UTILISE POUR LA MUTAGENESE DIRIGEE POUR CONSTRUIRE PAM2 - SAH (pXL740)

5'CAATGAAAATAGAAAACGTGATGCACACAAGAGT-3'
nucléotide modifié .

C. OLIGONUCLEGTIDE UTILISE POUR LA MUTAGENESE DIRIGEE POUR CONSTRUIRE PAM3 – SAH (pXL741)

5'AGGATACAATGAAAAAAAAGAAAAACGTGATGCACACAAGAGT-3'
nucléotides modifiés



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numéro de la demande

EP 87 40 0355

		c indication, en cas de besoin,		ication			ENT DE LA (Int. Cl.4)						
atégorie	des partie	es pertinentes	CONCI			CHONING	(int. 01.7)						
х	juin 1984, pages Press Ltd, Oxfor STANLEY et al.: a new family of bacterial expres identification of	"Construction of high efficiency ssion vectors: of cDNA clones n liver proteins"	1			12 N 07 K	15/00 13/00						
X,P D	EP-A-0 200 590 * En entier *	(GENETICA)	1-	4,7	-								
A	EP-A-0 138 437 * Exemple 2 *	(GENEX CORP.)	1-	-12									
							TECHNIQUES IES (Int. CI.4)						
						12 N 12 P							
		•											
			•										
							•						
			:	•									
		•											
Le	présent rapport de recherche a été é	tabli pour toutes les revendications											
	Lieu de la recherche	Date d'achèvement de la reche	rche	_	E	xaminate	ur						
	LA HAYE	03-06-1987		CUI	IDO	M.							
Y : pa	articulièrement pertinent à lui seu	E: docum date d binaison avec un D: cité da	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES X: particulièrement pertinent à lui seul Y: particulièrement pertinent en combinaison avec un entre document de la même catégorie T: théorie ou principe à la base de l'invention E: document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date D: cité dans la demande L: cité pour d'autres raisons										





(11) Numéro de publication: 0 236 210 B1

12

FASCICULE DE BREVET EUROPEEN

45 Date de publication du fascicule du brevet : 23.10.91 Bulletin 91/43

(6) Int. Cl.⁵: C12N 15/14, C12N 15/62,

C12N 15/70

21) Numéro de dépôt : 87400355.1

② Date de dépôt : 19.02.87

Procédé de préparation de la sérum albumine humaine mature.

30) Priorité: 21.02.86 FR 8602379

Date de publication de la demande : 09.09.87 Bulletin 87/37

45 Mention de la délivrance du brevet : 23,10,91 Bulletin 91/43

66 Documents cités:

(A) Etats contractants désignés : AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

EP-A- 0 001 929
EP-A- 0 073 646
EP-A- 0 114 506
EP-A- 0 138 437
EP-A- 0 200 590
THE EMBO JOURNAL, vol. 3, no. 6, juin 1984, pages 1429-1434, IRL Press Ltd, Oxford, GB; K.K. STANLEY et al.: "Construction of a new family of high efficiency bacterial expression vectors: identification of cDNA clones coding for human liver proteins"

73 Titulaire: GENETICA 160 Quai de Polangis 94340 Joinville Le Pont (FR)

(72) Inventeur: Latta, Martine
297 Rue de Charenton-75
F-75012 Paris (FR)
Inventeur: Mayaux, Jean-François
2lter, Boulevard de la République
F-92260 Fontenay aux Roses (FR)
Inventeur: Sarmientos, Paolo
Via Mose Bianchi 104
Milano (IT)

(4) Mandataire: Pilard, Jacques et al RHONE-POULENC INTERSERVICES Service Brevets Pharma 25, Quai Paul Doumer F-92408 Courbevoie Cédex (FR)

Il est rappelé que: Dans un délai de neuf mois à compter de la date de publication de la mention de la délivrance du brevet européen toute personne peut faire opposition au brevet européen délivré, auprès de l'Office européen des brevets. L'opposition doit être formée par écrit et motivée. Elle n'est réputée formée qu'après paiement de la taxe d'opposition (Art. 99(1) Convention sur le brevet européen).

Description

25

30

La présente invention concerne un procédé de préparation de la sérum-albumine humaine mature à partir d'une sérum-albumine humaine produite par voie microbiologique sous forme de protéine fusionnée.

Il existe un grand choix d'organismes hôtes, tels que les cellules mammifères modifiées ou les micro-organismes qui peuvent potentiellement être utilisés en vue de la production en quantités importantes de protéines humaines d'une grande valeur thérapeutique.

L'utilisation de cellules mammifères modifiées par les techniques de l'ADN recombinant présente l'avantage de conduire à des produits très proches de ceux d'origine naturelle ; cependant la culture de ces cellules est délicate et ne peut être conduite que dans des volumes limités.

L'emploi de micro-organismes, tels que les bactéries, permet une fabrication à une échelle plus importante mais présente l'inconvénient de conduire à des produits qui diffèrent sensiblement des produits d'origine naturelle. Ainsi les protéines normalement glycosylées chez l'homme ne sont pas, en général, glycosylées par les bactéries [P. Berman et L.A. Laskey, Trends Biochem. Sci., (1985) 10, p.51 et suivantes]. Par ailleurs, les protéines humaines exprimées à haut niveau dans des bactéries telles que E.coli acquièrent souvent une conformation non native qui s'accompagne d'une précipitation intracellulaire [R.G. Schoner et coll., Bio. Technol. (1985), 3, p.151 et suivantes; J.M. Schoemaker et coll., EMBO J. (1985), 4, p.775 et suivantes]. Enfin, pour qu'un gène puisse s'exprimer dans une bactérie, telle que E.coli, il est indispensable de positionner un codon initiateur méthionine devant la séquence codante de la protéine mature. Généralement, ce résidu n'est pas excisé par la méthionyl aminopeptidase de E.coli [P.H. Seeburg et coll., 1985, 2, p.37 et suivantes; J.M. Schoner et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1981), 81,p.5403]. La protéine obtenue présente donc un acide aminé anormal comme premier résidu qui peut provoquer l'inhibition stérique d'une activité biologique si le début de la protéine est impliqué dans cette activité. Le résidu peut également présenter un caractère immunogène néfaste à l'administration ultérieure de la protéine.

Il résulte que le choix d'une cellule-hôte dépend de la protéine spécifique que l'on veut obtenir. Dans le cas d'une protéine de valeur marchande élevée et nécessaire en quantité limitée, les cellules mammifères peuvent constituer une source particulièrement bien adaptée. Par contre dans le cas d'un produit de valeur marchande plus faible et nécessaire en quantité importante, de l'ordre de plusieurs dizaines de tonnes, telle que la sérum-albumine humaine (SAH), il paraît indispensable d'utiliser des micro-organismes tout en remédiant aux inconvénients liés à leur emploi.

Lorsque la SAH est exprimée à partir d'une construction génétique du type "Promoteur-Site de démarrage de traduction-ATG-Gène de la SAH mature", la protéine obtenue conserve généralement une méthionine comme résidu N-terminal. Pour éliminer la méthionine N-terminale de protéines hétérologues exprimées chez E.coli, plusieurs méthodes peuvent être envisagées, telles que le clivage enzymatique <u>in vivo</u>, l'excision protéolytique pendant ou immédiatement après le transport à travers la membrane ou bien des digestions protéolytiques ou chimiques <u>in vivo</u>.

Il est connu, en particulier d'après J.P. Waller, J. Mol. Biol., (1963), 7, p.483 et suivantes, que <u>E.coli</u> possède une méthionyl aminopeptidase qui excise la méthionine N-terminale d'un certain nombre de protéines. Cependant la spécificité du mécanisme est mal connue et il est supposé que ce mécanisme dépend du ou des résidus suivant la méthionine [V.M. Vogt, J. Biol. Chem. (1970), <u>245</u>, p.4760 et suivantes; H.J. George et coll., (1985) DNA, <u>4</u>, p.273].

Les protéines sécrétées sont généralement initialement synthétisées sous forme d'une préprotéine comportant une "Séquence-signal" qui inclut le premier résidu. Cette séquence subit une excision protéolytique pendant ou immédiatement après le transport à travers la membrane [R. Scheckman, Trends Biochem (1985), 10, p.177]. Cependant ce système ne convient généralement pas dans le cas de protéines cytoplasmiques ou hétérologues du fait des problèmes de transport dûs soit à certaines parties de la séquence primaire de la protéine [J. Tommassen et coll, EMBO J. (1985), 4 p.1041] soit à une précipitation intra-cytoplasmique trop rapide de la protéine. Par ailleurs les mécanismes impliqués dans la sécrétion de protéines par les cellules encaryotes, telles que la SAH sécrétée par les cellules hépatiques, sont vraisemblablement assez différents des mécanismes de sécrétion mis en jeu dans des microorganismes tels que les bactéries gram-négatives [N.Wickner et _ _ H. Lodish, Science (1985), 230 p.400].

Il a été également proposé d'employer des digestions chimiques ou enzymatiques afin de convertir <u>in vitro</u> la protéine synthétisée par la bactérie sous la forme d'une protéine fusionnée. Cette conversion a pour but l'excision spécifique d'une séquence peptidique étrangère à la protéine désirée, située en position N-terminale et contenant la méthionine comme premier résidu. Un exemple simple est celui d'une protéine qui ne possède pas naturellement de résidus méthionine [R.E, Chance et coll., "Peptides: Synthèses-Structure-Fonction", D.H. Rich et E. Gross, ed., Pierce Chem. Co, Rocford, I11., (1981) p.721 et suivantes]. Dans ce cas, un traitement <u>in vitro</u> par le bromure de cyanogène permet l'excision de la méthionine N-terminale. Cependant ce

cas ne se présente que très rarement dans le cas de protéines de poids moléculaire élevé.

Certaines protéases, comme la collagénase et le facteur X, reconnaissent une séquence de plusieurs acides aminés, ce qui les rend relativement spécifiques. [K. Nagai et H.C. Thogerson, Nature (1984), 309, p.810 et suivantes; J. Gercino et D. Bastia, Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1984), 81, p.4692 et suivantes]. Une construction génétique permet donc de positionner la séquence reconnue par la protéase en question devant le premier acide aminé de la protéine désirée. Cette protéine fusionnée devient ainsi un substrat de la protéase, le produit principal de la réaction étant la protéine possédant en position N-terminale le même acide aminé que la protéine mature. Cependant, l'inconvénient majeur de cette méthode réside dans le prix de la protéase surtout lorsqu'il s'agit de produire une protéine en grande quantité.

La SAH est synthétisée par les cellules humaines d'abord sous forme de prépro-SAH (figure 1). Une séquence signal de 18 acides aminés est enlevée pendant le transport de la SAH à travers le lumen du réticulum endoplasmique et il reste encore 6 acides aminés à l'extrémité N-terminale (Arg-Gly-Val-Phe-Arg-Arg-) qui ne sont pas présents dans la SAH circulante. Selon S.O. Brennan et R.W. Carrell, Biochim. Biophys. Acta (1980), 621, p.83 et suivantes, ce propeptide ne semble jouer aucun rôle dans la sécrétion de la SAH. Il est possible qu'une deuxième protéolyse spécifique s'effectue au niveau de l'appareil de Golgi ou dans la circulation sanguine, les deux résidus arginine formant le site de reconnaissance d'une protéase de spécificité analogue à celle de la trypsine. En effet, un variant, appelé "Albumine Christchurch", dû à une mutation qui transforme le dernier résidu arginine du propeptide en glutamine n'est pas converti in vivo en albumine mature mais est transformé in vitro en Glu-SAH en traitant le propeptide par une faible concentration de trypsine. Par ailleurs, la SAH mature sous forme native est résistante à la trypsine dans les même conditions [S.O. Brennan et coll., Biochim. Biophys. Acta, (1984) 802, p.24 et suivantes].

Il a maintenant été trouvé, et c'est ce qui fait l'objet de la présente invention, un procédé permettant de transformer en SAH mature une SAH produite par voie microbiologique sous forme de protéine fusionnée.

Le procédé selon la présente invention consiste :

25

30

35

50

- à modifier in vitro le gène de structure de la SAH de telle sorte qu'il possède 6 codons supplémentaires codant pour les 6 premiers acides aminés de la protéine cll du bactériophage lambda, puis à lier le gène de structure ainsi modifié à la séquence nucléotidique qui précéde naturellement le gène cll dans le gènome du bactériophage lambda et à un promoteur qui assure un niveau élevé de transcription,
- à produire, dans des conditions définies, au moyen d'une bactérie hôte contenant le gène modifié, une protéine hybride ("pseudo-pro-SAH") constituée par les 6 premiers acides aminés du gène cli suivis de la séquence de la SAH mature,
- à dénaturer et réduire puis renaturer la protéine hybride de façon à obtenir une protéine soluble dont la conformation est semblable à celle de la SAH d'origine naturelle, puis
- à modifier in vitro, au moyen de la trypsine, la protéine ainsi obtenue afin d'exciser le pseudo-pro-peptide et obtenir la SAH mature.

Il a également été trouvé que la SAH mature peut être obtenue en utilisant une extension peptidique Nterminale ("pseudo-pro-peptide") dont la séquence diffère de celle des 6 premiers acides aminés de la protéine cli du bactériophage lambda, à condition que cette extension permette une expression suffisante de la protéine fusionnée, présente l'hydrophilicité nécessaire et comporte un site de coupure par la trypsine. Par exemple, le "pseudo-pro-peptide" peut être constitué par les 5 premiers acides aminés de la séquence-signal de la pénicilline-amidase (6, si l'on compte le premier résidu méthionine).

Dans ce qui suit, la signification des termes techniques utilisés en biologie moléculaire est supposée connue (cf. par exemple J. Watson, "Biologie Moléculaire du Gène", édition française, Interéditions, 1978). Les méthodes couramment employées en biologie moléculaire du gène sont décrites, par exemple, par T. Maniatis et coll., Molecular Cloning, Cold Spring Harbor Laboratory Press, New-York, 1982). Dans ce qui suit seront décrits successivement la construction, les procédés d'expression du gène, la renaturation et la conversion par la trypsine de la "pseudo-pro-SAH".

A-CONSTRUCTION DU GENE "pseudo-pro-SAH".

1. Préparation d'ARN messager de foie

On utilise des cellules hépatiques, obtenues par exemple par biopsie, et on en extrait l'ARN messager selon la méthode décrite par exemple par V. Glisin et coll., Biochemistry (1974), 13, p. 2633 et suivantes ; et par R. Deeley et coll., J. Biol. Chem. (1977), 252, p. 8310 et suivantes. On traite la biopsie par une solution de thiocyanate de guanidine 6M, et l'on purifie l'ARN total par plusieurs cycles de précipitation dans l'éthanol à -20°C, centrifugation et redissolution des culots de centrifugation.

On enrichit la préparation en ARN messager par plusieurs cycles de chromatographie d'affinité sur des

colonnes d'oligo (dT)-cellulose, selon la technique décrite par H. Aviv et P. Leder, Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1972), 69, p. 1408 et suivantes. L'ARN messager ainsi isolé, contenant 1 à 2 % de l'ARN total, est conservé en solution aqueuse à -70°C.

On peut déterminer la proportion d'ARN messager spécifique de la sérum-albumine humaine au sein de la population totale (par exemple par traduction <u>in vitro</u> d'un aliquot de la solution d'ARN dans des lysats de réticulocytes de lapin). Une méthode consiste à utiliser le lysat de réticulocytes fournis par la société Amersham, suivant le protocole préconisé par ce fournisseur. On peut ainsi déterminer la fraction de protéine néoformée immunoprécipitable par des anticorps anti-albumine au sein de l'ensemble des protéines néoformées. On obtient par exemple une fraction de l'ordre de 6 %.

2. Synthèse de cDNA et clonage dans E.coli

a. Synthèse du premier brin

10

15

55

A partir de la technique de G.N. Bueil et coll., J. Biol. Chem. (1978), <u>253</u>, p. 2471 et suivantes, modifiée, on utilise par exemple 5 μg d'ARN messager total dans un volume final de 50 microlitres d'une solution contenant : 100 mM Tris-HCl pH 8,3, 10 mM MgCl₂, 0,4 mM DTT, 20 mM KCl, 0,4 mM Na pyrophosphate, 1 mM de chaque nucléotide triphosphate (dNTP), 100 μg/ml de oligo(dT)₁₂₋₁₈, 0,5 U/ml d'inhibiteur de ribonucléases, 50 picomoles de traceur radioactif et 40 unités de Transcriptase réverse (Société Life Science, Inc.).

La réaction de transcription réverse de l'ARN messager en ADN complémentaire (ADNc) se poursuit pendant 1 heure à 42°C.

Le taux de synthèse de ADNc est calculé par mesure du taux d'incorporation du traceur radioactif en molécules acido-précipitables, selon une technique connue.

Après 1 heure, on arrête la réaction par addition d'EDTA (20 mM), et l'on détruit l'ARN messager par digestion alcaline dans 50 mM de NaOH, à 42°C, pendant 3 heures.

On sépare l'ADNc néoformé des dNTPs non-incorporés et des produits de dégradation alcaline des ARNs par chromatographie, par exemple, sur une colonne de Sephadex G100 (Pharmacia Fine Chemicals). On obtient 1,5 µg d'ADNc simple brin à partir de 5 µg d'ARN messager total.

b. Synthèse du deuxième brin

L'ADNc simple brin est converti en ADN double brin par action du fragment "Klenow" de l'ADN polymérase I.

Les conditions de réaction sont : 100 mM Hepes pH 7, 10 mM MgCl₂, 2,5 mM DTT, 70 mM KCl, 0,5 mM de chaque dNTP, et 50 unités du fragment "Klenow" de l'ADN polymérase I (commercialisée par exemple par la Société New England Blolabs Inc.).

La réaction est poursuivie pendant 15 heures, à 15°C, et l'on sépare l'ADN double brin des dNTPs non incorporés à nouveau par chromatographie sur colonne de Sephadex G100.

40 c. Clonage de l'ADN double brin

Pour supprimer les molécules d'ADN simple brin et obtenir un ADN double brin à extrémités franches, on traite les séquences non appariées par la nucléase S₁ selon la technique décrite par A. Efstradiatis et coll., Cell (1976), 7, p. 279 et suivantes. On sépare les ADNs néoforcés double brin selon leur taille par centrifugation dans un gradient de saccharose. On utilise généralement un gradient de 5 % - 20 % de saccharose en 50 mM Tris-HCl pH 8,5, 10 mM EDTA, 800 mM NaCl, centrifugé à 210000 g pendant 15 heures, à 20°C, et on effectue un fractionnement du gradient en aliquots après centrifugation.

On contrôle la taille des molécules dans chaque fraction par électrophorèse d'échantillons faite en parallèle avec des étalons d'ADN de tailles connues, et l'on regroupe les fractions contenant un ADN constitué par l'enchaînement de plus de 500 paires de bases.

Pour permettre le clonage de cet ADN on allonge d'abord ses extrémités 3' avec de l'oligo(dC), et on allonge parallèlement les extrémités 3' du site Pstl du plasmide vecteur pBR322 avec de l'oligo(dG) selon la technique de F. Rougeon et coll., J. Biol. Chem. (1977), 252, p. 2209 et suivantes.

On hybride alors l'ADN double brin décrit ci-dessus au plasmide vecteur, selon par exemple la technique de L. Villa Komaroff et coll., Proc. Nati. Acad. Sci. (USA) (1978), 75, p. 3727 et suivantes.

On crée une "banque" de clones d'ADNcs de foie par transformation de la bactérie E.coli avec l'ADN ainsi décrit selon la méthode décrite par M. Mandel et A. Higa, J. Mol. Biol. (1970), 53, p. 154 et suivantes et M.

Dagert et S.D. Erlich., Gene (1979), 6, p. 23 et suivantes.

d. Repérage des clones d'ADNc albumine

25

45

50

On utilise une technique d'hybridation sur colonies à l'aide d'oligonucléotides synthétiques dont les séquences sont déduites de la séquence protéique de l'albumine humaine (B. Meloun et coll., FEBS Letters (1975), 58, p. 134 et suivantes; M. Grunstein et D. Hogness, Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1975), 72, p. 3961 et suivantes; R.B. Wallace et coll., Nucleic Acids Res. (1981), 9, p. 879 et suivantes).

Les clones sont cultivés par séries de 96 sur milieu de Luria contenant 25 μg/ml de tétracycline, en boîtes carrées, directement sur des filtres de nitrocellulose. Après croissance à 37°C puis amplification en présence de 250 μg/ml de chloramphénicol, les colonies sont lysées par la soude puis hybridées avec les oligonucléotides radioactivés en 5′ par kination, dans une solution contenant : 5 X SSC, 0,5 % NP 40, 100 μg/ml ADN de sperme de saumon dénaturé par ébullition et refroidi rapidement dans la glace, 0,5 ng/ml d'oligonucléotide kinasé. L'hybridation est effectuée à 37°C pendant 18 heures. On lave ensuite les filtres en 5 X SSC, à 25°C, puis 37°C, puis 45°C et ce pendant quatre fois 15 minutes à chaque étape.

Les filtres sont alors exposés sur films Kodak X-OMAT, à -70°C, avec un écran amplificateur pendant 15 à 24 heures. Les clones hybridants avec les sondes sont réisolés puis lysés. L'ADN plasmidique est purifié par centrifugation en milieu chlorure de césium-bromure d'éthidium selon une technique connue.

On séquence l'ADN de l'insertion par la technique de Maxam-Gilbert (A. Maxam et W. Gilbert, Methods Enzymol. (1980), <u>65</u>, p. 499 et suivantes) pour comparer la séquence protéique dérivée de la séquence nucléotidique et celle de la sérum-albumine humaine.

On identifie ainsi une série de clones dont les insertions correspondent à l'ensemble du gène de la sérumalbumine humaine.

Dans la figure 2 est représentée la carte de restriction du gène de la sérum-albumine, ainsi que la position de trois des insertions les plus représentatives, désignées par "pT1B11", "pAA38", "p6D8".

e. Incorporation au grène de structure d'un codon d'initiation (figure 3)

a) On digère l'ADN du plasmide "pT1B11" par les enzymes Psti et Pvuil, et on isole un fragment d'ADN de 125 paires de bases, correspondant à là séquence de l'extrémité 5' du gène de la sérum-albumine (acides aminés n° 1 à 62). On fixe à l'extrémité Pvuil une séquence de jonction constituée du site de reconnaissance de l'enzyme BamHI. On obtient ainsi un fragment PstI-BamHI.

On prépare d'autre part un oligonucléotide synthétique ayant 21 bases de long, possédant un triplet "ATG" devant les nucléotides codant pour les acides aminés de la sérum-albumine humaine ainsi qu'un site de restriction Ncol, et dont la séquence est la suivante : 5'GAATCCATGGATGCACAAG 3'.

On dénature le fragment d'ADN Psti-BamHI, et on l'hybride avec l'oligonucléotide synthétique. L'hybridation se fait par la séquence 5'...GATGCACACAG 3', l'extrémité 3' du brin d'ADN complémentaire étant désappariée. On digère les extrémités désappariées, puis on polymérise dans le sens 5'...3' avec le fragment "Klenow" de l'ADN polymérase I, d'après les techniques de H. Jacobsen et coll., Eur. J. Biochem. (1974), 45, p. 623 et suivantes.

On obtient ainsi un fragment contenant en 5' une extrémité franche, un site Ncol puis le triplet ATG et en 3' un site BamHI.

- b) On réalise la ligation de trois fragments d'ADN:
- 1) un fragment EcoRI-BamHI du plasmide "pLG200" (L. Guarenté et coll., Cell (1980) <u>20</u>, p. 543 et suivantes) portant un gène de résistance aux antibiotiques, l'origine de réplication et l'extrécité 3' du gène de la B-galactosidase,
- 2) un fragment EcoRI-Pvull du plascide "pGL101" (G. Lauer et coll., J. Mol. Appl. Genet. (1981), 1, p. 139 et sulvantes) portant le promoteur Plac et le site de fixation de ribosome (RBS) du gène lacZ d'E.coli,
- 3) le fragment d'ADN mutagénisé codant pour les 62 premiers acides aminés de l'albumine humaine.
- On isole un plasmide (pXL52) qui réalise une fusion de l'extrémité 5' du gène de la sérum-albumine humaine avec le gène de la β-galactosidase d'<u>E.coli</u>.

f. Construction du gène complet (figure 3)

On digère l'ADN du plasmide "p6D8" par EcoRI, et partiellement par BgIII, selon une technique déjà décrite. On isole le grand fragment EcoRI-BgIII contenant la séquence codant pour les 405 derniers acides aminés de la sérum-albumine humaine puis l'origine de replication du plasmide et le gène de résistance à la tétracycline.

On digère l'ADN du plasmide "pXL52" décrit ci-dessus par EcoRI et Sau3A, et on isole un fragment conte-

nant 200 paires de bases.

30

45

50

55

On digère l'ADN du plasmide "pAA38" par Sau3A et on isole un fragment contenant 540 paires de bases.

On ligature les trois fragments (dans l'ordre [pXL52 EcoRi-Sau3A] - [pAA38-Sau3A] - [p6D8 BgIII-EcoRi]) en tirant profit de la compatibilité entre les sites Sau3A et BgIII. On obtient un plasmide appelé "pXL53", dont la qualité de la construction est contrôlée par un séquençage complet du fragment compris entre le site EcoRI et le site Psti correspondant à la jonction de l'insertion et du plasmide vecteur.

La séquence nucléotidique complète, ainsi que la séquence protéique dérivée, sont représentées dans les figures 4 et 5.

Les variations observées entre cette séquence et la séquence protéique publiée (B. Meloun et coll, FEBS Letters (1975), 58, p. 134 et suivantes; M. Dayhoff, Atlas of Protein sequence and structure (1978), 5, supplément 3, p. 306) sont les suivantes:

	Position	Meloun et coll.	Sérum-albumine humaine déduite
15			de la séquence de "pXL53"
	131	Glutamine	Acide glutamique
	364	Histidine	Alanine ,
20	367	Tyrosine	Histidine
	370	Alanine	Tyrosine
	381	Valine	Méthionine
25	464	Acide glutamique	Histidine
	465	Histidine	Acide glutamique
	501	Glutamine	Acide glutamique

3. Construction de systèmes d'expression de la méthionyl-sérum-albumine humaine

a. Utilisation du promoteur "PL" du bactériographe lambda

On linéarise le plasmide "pXL53" par digestion partielle par l'enzyme Ncol, en ne considérant que le site Ncol en 5' du codon d'initiation et on forme des bords francs par remplissage selon la technique de R.M. Wartell et W.S. Reznikoff, Gene (1980), 9, p. 307 et suivantes).

On synthétise un "adaptateur" contenant en 5' une séquence correspondant au site de reconnaissance d'une enzyme de restriction telle que BamHI, puis une séquence correspondant à un site de fixation de ribosomes (RBS "consensus" ou "théorique"). La séquence de l'adaptateur est : 5'GGATCCTAGGAGGAAC 3'.

La ligation de l'adaptateur en 5' d'un ADN à bords francs a été décrite, par exemple, par C.P. Bahl et coll., Gene (1976), 1, p. 81 et suivantes.

La méthode consiste à effectuer la réaction sur 20 microlitres d'une solution contenant 50 mM Tris, HCl pH = 7,5, 10 mM MgCl₂, 15 mM DTT, 1mM ATP, 50 μg/ml d'adaptateur, 20 μg/ml d'ADN et 1 unité d'ADN-ligase (New England Biolabs Inc.). La réaction est poursuivie pendant 10 heures à 15°C. Cette ligation crée un site BamHI sans supprimer le site Ncol.

On digère le produit de ligation par BamHI et par HinDIII. Du fait de la présence d'un site HinDIII en 3' du gène de la sérum-albumine humaine, on obtient un fragment d'ADN contenant la totalité de la séquence codante.

On sous-clone le fragment HinDIII-BamHI ainsi obtenu par exemple dans le plasmide "pBR322" en transformant <u>E.coli</u> selon la méthode déjà décrite ci-dessus pour obtenir le plasmide "pXL61".

Le plasmide "pXL61" ne contient pas de promoteur.

Le promoteur "P_L" du bactériophage lambda est placé sur le chromosome du bactériophage entre un site Bgill et un site BamHI (voir E. Szybalski et W. Szybalski, Gene (1979) 7, p. 217 et suivantes), et dont la séquence nucléotidique est connue (F. Sanger et coll., J. Mol. Biol. (1982), 162, p. 279 et suivantes). On peut cloner ce fragment et modifier ses sites de restriction selon des méthodes connues.

On note que les plasmides portant P_L doivent être propagés dans des souches de <u>E.coli</u> portant le gène répresseur cl, ceci afin d'éviter que ce promoteur ne s'exprime de façon constitutive.

Dans une première construction, P_L est disponible sous forme d'un fragment BamHl à partir du plasmide "pPL-lambda" (Pharmacia P.L. Biochemicals). L'insertion de ce fragment BamHl dans le site BamHl du plas-

mide "pXL61" permet d'obtenir le plasmide "pXL65", dans lequel on a vérifié que l'orientation du promoteur par rapport au gène de structure de la sérum-albumine humaine est correcte.

D'autres constructions peuvent être réalisées à partir de plasmides disponibles. On peut, par exemple, exciser du plasmide "pP_L-lambda" un fragment Haelll-Haelll contenant le promoteur P_L et l'insérer dans le site Smal d'une séquence de clonage multisites portée sur un plasmide, tel que le plasmide "pUC8" (J. Vieira et J. Messing, Gene, (1982), <u>79</u>, p. 259 et suivantes) pour obtenir "pUC8-P_L"" dans lequel le site EcoRl est en 5' du promoteur.

A partir du plasmide "pPS1" (P. Sarmientos et coll., Cell (1983), <u>32</u>, p. 1337 et suivantes), on peut d'abord détruire le site HinDIII le plus proche du site Ndel (figure 3) puis remplacer le petit fragment EcoRI-HinDIII par, d'une part, le fragment EcoRI-BamHI du plasmide "pUC8-P_L" contenant le promoteur P_L, et, d'autre part, le fragment BamHI-HinDIII du plasmide "pXL61" contenant le gène de la sérum-albumine. On obtient ainsi le plasmide "pXL70" dans lequel l'ensemble P_L-RBS "consensus "-ATG-gène de la sérum-albumine humaine est porté sur un fragment d'ADN EcoRI-HinDIII.

b. Remplacement du RBS "consensus" par celui du gène cil du bactériophage lambda

Le gène cll du bactériophage lambda, dont la séquence et le site d'initiation sont connus, peut être traduit avec efficacité (E. Schwarz et coll., Nature (1978), 272, p. 410 et suivantes).

On construit un plasmide contenant le système d'expression "Promoteur "P_L" - RBS cli - ATG - gène sérum-albumine".

Par exemple, on peut après avoir détruit le site BamHI de "pUC8-P_L" par action de l'enzyme SI (A.J. Berk et P.A. Sharp, Cell (1977), <u>12</u>, p. 72) isoler un fragment EcoRI-HinDIII contenant le promoteur P_L et ensuite lier ce fragment avec le grand fragment EcoRI-HinDIII du plasmide "pDS20" (G. Duester et coll., Cell (1982), <u>30</u>, p. 855 et suivantes), pour obtenir le plasmide "pXL73".

Le RBS du gène cll est extrait du plasmide "pPS1". On digère ce plasmide par Ndel et on insère un adaptateur BamHl après formation d'extrémités franches. On excise alors le RBS sous forme d'un fragment Hin-DIII-BamHl.

On construit d'abord un plasmide "pXL88" dans lequel ce fragment HinDIII-BamHI est lié au grand fragment HinDIII-BamHI du plasmide "pXL73". Dans le nouveau plasmide "pXL88", le RBS cil est inséré dans la bonne orientation par rapport au promoteur P_L, le tout dans un système multisites de telle sorte que l'ensemble P_L-RBS cil soit porté sur un fragment d'ADN EcoRI-BamHI de 578 paires de bases.

Le fragment EcoRI-BamHl de 578 paires de bases est sous-cloné entre les sites EcoRI et BamHl du plasmide *pMC1403* (M.J. Casadaban et coll., J. Bacteriol. (1980), 143, p. 971 et suivantes) qui porte le gène de la β-galactosidase (lacZ) après le site BamHl. Cette construction conduit au plasmide *pXL91* dans lequel le gène de la β-galactosidase est exprimé sous contrôle du système *P_L-RBS cll*.

On sous-clone le fragment BamHl-Bglll du plasmide "pXL61" décrit précédemment dans le site BamHl du plasmide "pMC1403". (La ligation d'un site Bglll dans un site BamHl est possible, mais l'excision par BamHl en Bglll ne l'est plus ; il ne reste donc qu'un site BamHl).

Cette construction ("pXL71") aboutit à l'insertion d'un fragment d'ADN de 700 paires de bases comportant la séquence "BamHI-[RBS "consensus"-ATG-Ncol-gène partiel de la sérum-albumine -(codant pour les acides aminés 1 à 218)-gène de la β-galactosidase].

On coupe ce plasmide par BamHI et Sacl (le site Sacl est présent dans le gène de la β-galactosidase) et on l'insère dans le plasmide "pXL91" décrit précédemment à la place du fragment préexistant BamHI-Sacl.

On aboutit alors au plasmide "pXL97" dont l'insertion a la structure suivante : "Site E∞RI - P_L - RBS cII - site BamHI-RBS "consensus"- site NcoI - ATG - gène partiel de la sérum-albumine -gène de la β-galactosi-dase".

45

On digère le plasmide "pXL97" par BamHI et partiellement par Ncol en ne considérant que le site Ncol proche du codon d'initiation et on forme les bords francs par action de la nucléase SI, puis on le referme sur lui-même. Cette manipulation, d'une part, supprime la séquence d'ADN du RBS "consensus" et, d'autre part, met en phase un ATG du RBS cll avec la séquence de la sérum-albumine.

On obtient ainsi le plasmide "pXL136" qui comporte la séquence "site EcoRI-P_L-RBS cII-ATG-gène partiel de la sérum-albumine-gène de la β-galactosidase".

Le gène partiel de la sérum-albumine possédant un site Pvull, on digère le plasmide "pXL136" par EcoRI et Pvull et on extrait un fragment de 760 paires de bases qui est inséré entre les sites EcoRI et Pvull du plasmide "pXL70" décrit précédemment. On obtient ainsi le plasmide "pXL139" qui porte la structure "P_L-RBS cll-gène sérum-albumine complet" sur un fragment EcoRI-HinDIII, comme le plasmide "pXL70" et qui porte la substitution RBS "consensus" par celui du gène cll.

On coupe le plasmide "pXL139" décrit précédemment au site unique Sall, entre le promoteur PL et le RBS

A. SEQUENCES DES ACIDES AMINES DES DIFFERENTS SEGMENTS "PSEUDO-PRO"

cil-SAH:

MET YAL ARG ALA ASN LYS ARG-ASP ATO GTT COT OCA AAC AAA COC GAT ..

as I SAH

PAM1:

MET LYS ASN ARG ASN ARG-ASP ATO MA MAT AGA MAT COT BAT

PAM2:

MET LYS ASN ARG LYS ARG-ASP ATO AMA AMT AGA AMA COT BAT

PAM3:

MET LYS LYS ARG LYS ARG-ASP ATG AMA AMA AGA AMA COT BAT ...

cli. On digère l'ADN par l'enzyme Ba131, de telle sorte que le site de fin de transcription tR1 en 5' du RBS cli soit digéré puis on ajoute un adaptateur HinDIII et on isole le fragment HinDIII-Xbal contenant le RBS cli amputé de tR1 et les 357 premiers codons du gène de la sérum-albumine humaine. On combine ce fragment HinDIII-Xbal avec d'une part le fragment Xbal-EcoRI du plasmide pXL139 contenant la fin du gène de la sérum-albumine humaine et d'autre part le fragment EcoRI-HinDIII portant le promoteur P_L obtenu à partir du plasmide pUC8-P_L après destruction du site BamHI. On obtient ainsi le plasmide pXL324.

4. Construction d'un plasmide d'expression pour la "pseudo-pro-SAH"

10

Un fragment d'ADN est construit par hybridation de deux oligonucléotides synthétiques ayant la structure donnée dans la figure 6A. La séquence contient un codon de démarrage "ATG" suivi par les 6 premiers codons du gène cll du bactériophage lambda. Ce fragment possède une extrémité cohésive de type HinDIII et une autre extrémité cohésive de type Sall. Ce fragment synthétique est cloné entre les sites HinDIII et Sall du vecteur M13mp10 (J. Messing, Methods Enzymol., (1984), 101, p.20 et suivantes). Le DNA en forme réplicative purifié à partir de cellules infectées par le bactériophage résultant est utilisé dans l'étape suivante de construction.

Un fragment Sall-Bgill de 765 paires de bases provenant du plasmide pXL324 contenant le début du gène (ADNc) codant pour la SAH est cloné dans ce bactériophage recombinant. La souche de <u>E.coli</u> JM101 est infectée par ce nouveau bactériophage et le sumageant d'une culture de 5 heures est utilisé comme source de particules phagiques contenant l'ADN simple brin caractéristique des phages filamenteux de type M13. Ce simple brin sert ensuite de matrice pour une mutagénèse dirigée par oligonucléotide permettant de supprimer la séquence comprise entre le sixième codon du gène cil et le premier codon de la SAH mature (GAT) selon les méthodes décrites, par exemple, par J.P. Adelman et coll., DNA (1983), <u>2</u>, p.183. L'oligonucléotide utilisé dans

mettant de réaliser cette suppression est représenté par la figure 11A. La séquence modifiée est ensuite substituée dans le plasmide "pXL288" pour donner le plasmide "pXL641" dont la structure est la suivante : "EcoR1-Ptrp-Sall-[Promoteur PAM-RBS PAM-séquence nucléotidique codant pour PAM1]-gène SAH".

Deux dérivés de la séquence "PAM1" sont construits par mutagénèse dirigée par oligonucléotide, après sous-clonage dans le bactériophage M13mp18amIV, selon la méthode décrite par P. CARTER et coll., Nucl. Acids Res., 1985, 13, p.4431 et suivantes. Les oligonucléotides permettant de réaliser cette mutagénèse sont représentés dans les figures 11B et 11C. Après reconstruction, deux plasmides analogues au plasmide "pXL641" contenant les séquences codant pour "PAM2" (Met Lys Asn Arg Lys Arg-; plasmide "pXL740") et "PAM3" (Met Lys Lys Arg Lys Arg-; plasmide "pXL741") sont obtenus (figure 10).

Après introduction des plasmides "pXL641", "pXL740" et "pXL741" dans une souche appropriée de <u>E.coli</u> telle que <u>E.coli</u> 54125 (Collection de l'Institut Pasteur), on obtient des souches produisant respectivement les protéines hybrides PAM1-SAH, PAM2-SAH et PAM3-SAH à des taux de l'ordre de 5 à 10 mg/l de milieu pour une absorbance de 1 à 610 nm en opérant dans les conditions décrites dans la demande de brevet européen EP 86400618.4 (200590).

La protéine hybride se trouve dans la fraction insoluble du lysat cellulaire et peut être renaturée et partiellement purifiée selon les méthodes décrites précédemment. Chaque protéine hybride obtenue après renaturation peut être convertie en SAH mature par digestion ménagée au moyen d'une concentration optimisée de trypsine dans les conditions décrites précédemment.

Conformément aux dispositions du Traité de Budapest, ont été déposés au CBS à Baam (Pays-Bas) le 3 février 1987 :

- Un échantillon du microorganisme <u>E.coli</u> E103S (pRK 248 d[™]) contenant le plasmide pXL 462 (souche G-1398) sous le numéro CBS 143-87.
- Un échantillon du microorganisme <u>E.coli</u> B contenant le plasmide pXL 641 (souche G-2083) sous le numéro CBS 144-87.
- Un échantillon du microorganisme E.coli B contenant le plasmide pXL 740 (souche G-2146) sous le numéro CBS 145-87.
- Un échantillon du microorganisme <u>E.coli</u> B contenant le plasmide pXL 741 (souche G-2147 sous le numéro CBS 146-87.

Revendications

10

15

20

25

30

35

40

55

- 1. Procédé de préparation de la sérum-albumine humaine mature caractérisé en ce que :
- dans une première étape on prépare une protéine hybride contenant une extension peptidique N-terminale hydrophile de 5 à 8 acides aminés, et de préférence 6 à 7, terminée par un site de coupure par la trypsine, fusionnée avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, par culture d'une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien d'un plasmide contenant la séquence nucléotidique codant pour ladite protéine hybride, dont l'expression est contrôlée par un promoteur bactérien inductible,
- dans une deuxième étape, on convertit la molécule dénaturée et insoluble ainsi obtenue en molécule renaturée et soluble, en utilisant une méthode de dénaturation et renaturation permettant un réarrangement des structures secondaire et tertiaire de la chaîne polypeptidique, et
- dans une troisième étape, on convertit cette protéine hybride par la trypsine en une protéine identique en structure primaire à la sérum-albumine humaine mature.
- 2. Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que les codons codant pour l'extension peptidique N-terminale sont choisis parmi les sept premiers codons du gène cli du bactériophage lambda et les six premiers codons du gène de la pénicilline amidase éventuellement transformés par mutagénèse dirigée.
 - 3. Le plasmide "pXL462" déposé sous le numéro CBS 143-87 caractérisé en ce qu'il contient le promoteur P_L, le site de fixation des ribosomes du gène cll privé du signal de terminaison de la transcription tR1, le codon d'initiation ATG et les six premiers codons du gène cll fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine mature.
 - 4. Le plasmide "pXL641" déposé sous le numéro CBS 144-87 caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidase, le site de fixation des ribosomes du gène de la pénicilline amidase et les six premiers codons du gène de la pénicilline amidase fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine mature.
 - 5. Le plasmide "pXL740" déposé sous le numéro CBS 145-87 caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidase, le site de fixation des ribosomes du gène de la pénicilline amidase et les six premiers codons d'un gène de la pénicilline amidase modifié par mutagénèse dirigée codant pour le polypeptide Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine

2. Sonication, récupération de la cII-SAH

Le culot cellulaire collecté par centrifucation est resuspendu dans 1/30 de volumes de PBS (0.2 a/i KC1.

the first six codons of a penicillin amidase gene modified by directed mutagenesis coding for the Met-Lys-Lys-Arg-Lys-Arg polypeptide fused with the structural gene of mature human serum albumin.

- 7. The hybrid protein comprising a hydrophilic N-terminal peptide extension containing 5 to 8, and preferably 6 to 7, amino acids, terminated by a site for cutting with trypsin, which is fused with the peptide sequence of mature human serum albumin, when it is produced by culture of a strain of <u>E.coli</u> according to Claim 1.
- 8. The hybrid protein according to Claim 7, comprising at the N-terminal end the first seven amino acids of the lambda bacteriophage cll protein, (Met)-Val-Arg-Ala-Asn-Lys-Arg, which are fused with the peptide sequence of mature human serum albumin, when it is produced by culture of a strain of <u>E.coli</u> capable of ensuring the conservation of the plasmid "pXL462" defined in Claim 3.
- 9. The hybrid protein according to Claim 7, comprising at the N-terminal end the first six amino acids of penicillin amidase, Met-Lys-Asn-Arg-Asn-Arg, fused with the peptide sequence of mature human serum albumin, when it is produced by culture of a strain of <u>E.coli</u> capable of ensuring the conservation of the plasmid "pXL641" defined in Claim 4.
- 10. The hybrid protein according to Claim 7, comprising at the N-terminal end the first six N-terminal amino acids of a penicillin amidase modified by directed mutagenesis, Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg, fused to the peptide sequence of mature human serum albumin, when it is produced by culture of a strain of <u>E.coli</u> capable of ensuring the conservation of the plasmid "pXL740" defined in Claim 5.
- 11. The hybrid protein according to Claim 7, comprising at the N-terminal end the first six amino acids of a penicilin amidase modified by directed mutagenesis, Met-Lys-Lys-Arg-Lys-Arg, fused with the peptide sequence of mature human serum albumin, when it is produced by culture of a strain of <u>E.coli</u> capable of ensuring the conservation of the plasmid "pXL741" defined in Claim 6.

Patentansprüche

25

10

30

35

50

- 1. Verfahren zur Herstellung von reifem menschlichem Serum-albumin, dadurch gekennzeichnet, daß man in einer ersten Stufe ein Hybridprotein herstellt, das eine hydrophile N-endständige Peptidverlängerung von 5 bis 8, vorzugsweise 6 bis 7 Aminosäuren, abgeschlossen durch eine Trypsinschnittstelle, fusioniert mit der Peptidsequenz des reifen menschlichen Serumalbumins, herstellt durch Züchtung eines Stammes von E.coli, der den Bestand eines Plasmids zu gewährleisten vermag, das die für das Hybridprotein, dessen Expression durch einen induzierbaren bakteriellen Promotor regelbar ist, codierende Nukleotidsequenz enthält,
- in einer zweiten Stufe das so erhaltene denaturierte und unlösliche Molekül in ein renaturiertes und lösliches Molekül umwandelt, indem man eine Denaturierungs- und Renaturierungs-methode anwendet, die eine Umlagerung sekundärer und tertiärer Strukturen der Polypeptidkette ermöglicht, und
- in einer dritten Stufe dieses Hybridprotein mit Trypsin in ein Protein umwandelt, das in der Primärstruktur dem reifen menschlichen Serumalbumin identisch ist.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die die N-endständige Peptidverlängerung codierenden Codons aus gewählt sind aus den sieben ersten Codons des Gens cil des Bakteriophagen Lambda und den sechs ersten Codons des Gens von Penicillinamidase, gegebenenfalls transformiert durch gerichtete Mutagenese.
- 3. Plasmid "pXL462", hinterlegt unter der Nummer CBS 143-87, dadurch gekennzeichnet, daß es den Promotor P_L, die Bindestelle der Ribosomen des Gens cll, abgeschlossen durch das Transkriptionsterminationssignal tR1, das Startcodon ATG und die sechs ersten Codons des Gens cll, fusioniert mit dem Strukturgen des reifen menschlichen Serumalbumins, enthält.
- 4. Plasmid "pXL641", hinterlegt unter der Nummer CBS 144-87, dadurch gekennzeichnet, daß es den Promotor Ptrp, gefolgt vom Promotor der Penicillinamidase, die Bindestelle der Ribosomen des Gens der Penicillinamidase und die sechs ersten Codons des Gens der Penicillinamidase, fusioniert mit dem Strukturgen des reifen menschlichen Serumalbumins, enthält.
- 5. Plasmid "pXL740", hinterlegt unter der Nummer CBS 145-87, dadurch gekennzeichnet, daß es den Promotor Ptrp, gefolgt vom Promotor der Penicillinamidase, die Bindestelle der Ribosomen des Gens der Penicillinamidase und die sechs ersten Codons des Gens der durch gerichtete Mutagenese modifizierten Penicillinamidase, die für das Polypeptid Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg codieren, fusioniert mit dem Strukturgen des reifen menschlichen Serumalbumins, enthält.
- 6. Plasmid "pXL741", hinterlegt unter der Nummer CBS 146-87, dadurch gekennzeichnet, daß es den Promotor Ptrp, gefolgt vom Promotro der Penicillinamidase, die Bindestelle der Ribosomen des Gens der Penicillinamidase und die sechs ersten Codons eines Gens der durch gerichtete Mutagenese modifizierten Penicillinamidase, die für das Polypeptid Met-Lys-Lys-Arg-Codleren, fusioniert mit dem Strukturgen

des reifen menschlichen Serumalbumins, enthält.

- 7. Hybridprotein, umfassend eine hydrophile N-endständige Peptidverlängerung von 5 bis 8, vorzugsweise 6 bis 7 Aminosäuren, abgeschlossen durch eine Trypsinschnittstelle, fusioniert mit der Peptidsequenz relfen menschlichen Serum-albumins, erhalten durch Züchtung eines Stammes von E.coli nach Anspruch 1.
- 8. Hybridprotein nach Anspruch 7, umfassend am N-endständigen Ende die sieben ersten Aminosäuren des Proteins cll des Bakteriophagen Lambda, (Met)-Val-Arg-Ala-Asn-Lys-Arg, fusioniert mit der Peptidsequenz des reifen menschlichen Serumalbumins, erhalten durch Züchtung eines Stammes von E.coli, der den Bestand des im Anspruch 3 definierten Plasmids "pXL462" zu gewährleisten vermag.
- 9. Hybridprotein nach Anspruch 7, umfassend am N-endständigen Ende die sechs ersten Aminosäuren der Penicillinamidase, Met-Lys-Asn-Arg-Asn-Arg, fusioniert mit der Peptidsequenz des reifen menschlichen Serumalbumins, erhalten durch Züchtung eines Stammes von E.coli, der den Bestand des im Anspruch 4 definierten Plasmids "pXL641" zu gewährleisten vermag.
- 10. Hybridprotein nach Anspruch 7, umfassend am N-endständigen Ende die sechs ersten Aminosäuren der durch gerichtete Mutagenese modifizierten Penicillinamidase, Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg, fusionlert mit der Peptidsequenz des reifen menschlichen Serumalbumins, erhalten durch Züchtung eines Stammes von E.coli, der den Bestand des im Anspruch 5 definierten Plasmids "pXL740" zu gewährleisten vermag.
- 11. Hybridprotein nach Anspruch 7, umfassend am N-enständigen Ende die sechs ersten Aminosäuren der durch gerichtete Mutagenese modifizierten Penicillinamidase, Met-Lys-Lys-Arg-Lys-Arg, fusioniert mit der Peptidsequenz des reifen menschlichen Serumalbumins, erhalten duch Züchtung eines Stammes von E.coli, der den Bestand des im Anspruch 6 definierten Plasmids "pXL741" zu gewährleisten vermag.

25

10

15

30

35

..

45

50

55

humaine mature.

5

6. Le plasmide "pXL741" déposé sous le numéro 146-87 caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidase, le site de fixation des ribosomes du gène de la pénicilline amidase et les six premiers codons d'un gène de la pénicilline amidase modifié par mutagénèse dirigée codant pour le polypeptide Met-Lys-Lys-Arg-Lys-Arg fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine

7. La protéine hybride comprenant une extension peptidique N-terminale hydrophile de 5 à 8 acides aminés, et de préférence 6 à 7, terminée par un site de coupure par la trypsine, fusionnée avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E. Coli selon

8. La protéine hybride selon la revendication 7 comprenant à l'extrémité N-terminale les sept premiers acides aminés de la protéine cll de bactériophage lambda, (Met)-Val-Arg-Ala-Asn-Lys-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E.Coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL462" défini dans la revendication 3.

9. La protéine hybride selon la revendication 7 comprenant à l'extrémité N-terminale les six premiers acides aminés de la pénicilline amidase, Met-Lys-Asn-Arg-Asn-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E.Coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL641" défini dans la revendication 4.

10. La protéine hybride selon la revendication 7 comprenant à l'extrémité N-terminale les six premiers acides aminés d'une pénicilline amidase N-terminale modifiée par mutagénèse dirigée, Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg, fusionnés à la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL740" défini dans la revendication 5.

11. La protéine hybride selon la revendication 7 comprenant à l'extrémité N-terminale les six premiers acides aminés d'une péniciline amidase modifiée par mutagénèse dirigée, Met-Lys-Lys-Arg-Lys-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL741" défini dans la revendication 6.

Claims

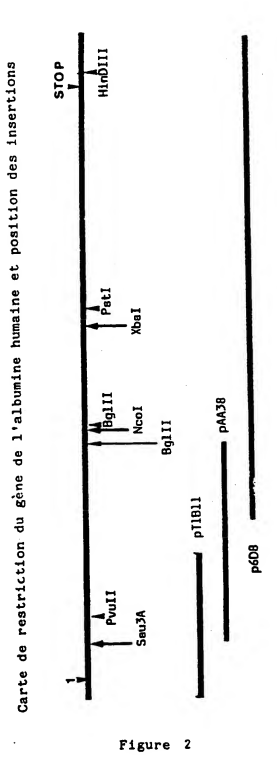
30

35

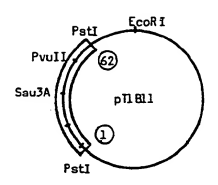
1. Process for the preparation of mature human serum albumin, characterised in that:

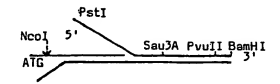
- in a first stage a hybrid protein is prepared containing a hydrophilic N-terminal peptide extension containing 5 to 8, and preferably 6 to 7, amino acids, terminated by a site for cutting with trypsin, which is fused with the peptide sequence of mature human serum albumin, by culture of a strain of E.coli capable of ensuring the conservation of a plasmid containing the nucleotide sequence coding for the said hybrid protein, whose expression is controlled by an inducible bacterial promoter,

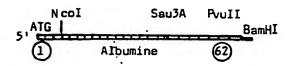
- in a second stage the denatured and insoluble molecule thus obtained is converted into a renatured and soluble molecule by using a denaturing and renaturing method permitting a rearrangement of the secondary

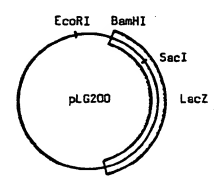


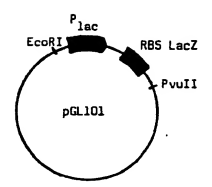
L'insertion du plasmide "pTIB11" s'étend au-delà de l'extrémité 5', Le chiffre 1 correspond au ler acide aminé de l'albumine humaine. vers la séquence de la proalbumine.

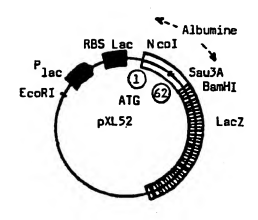












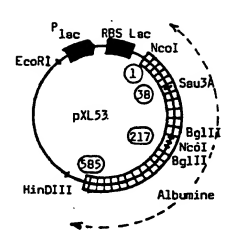
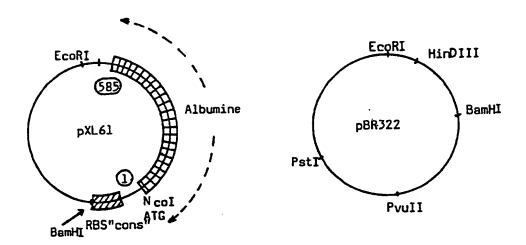


Figure 3



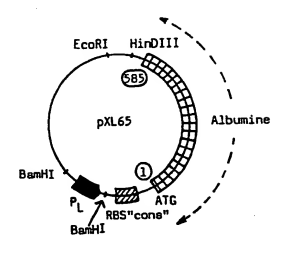
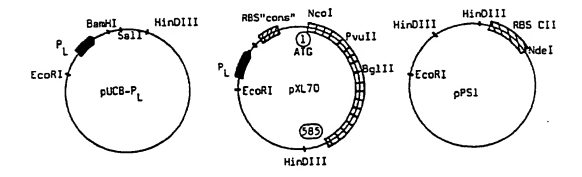
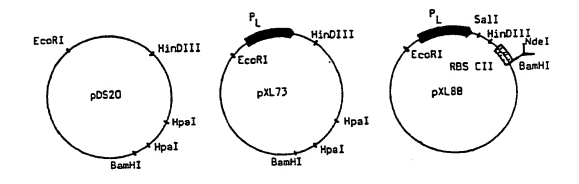


Figure 3.





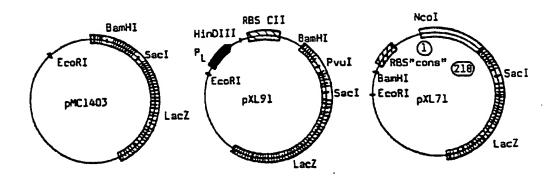


Figure 3

SEQUENCE DE L'INSERTION DE PXL53

	10	20	30	9	0	09	7.0	80
FCORI GAATTCCT	CACTCATTA	AGGCACCCC.	AGGCTTTTA	CACATTTAT	GCTTCCGGCT	CGTATGTTG1	FcoRI GAATTCCTCACTCATTAGGCACCCCCAGGCTTTTACACATTTATGCTTCCGGCTCGTATGTTGTGGAATTGTGAGGGG	อยอยย
CTTAAGGA	GTGAGTAAT	rccerceses.	TCCGAAAAI	GTGTAAATA	CGAAGGCCGA	GCATACAAC	CTTAAGGAGTGAGTAATGCGTGGGGGTCCGAAATGTGTGTAATACGAAGGCCGAGGCATACAACACACGTTAACACTCGCC	CTCGCC
	06	100	110	120	130	140	150	1.60
ATAACAAT	TTCACACAC	SGAACAGGA	ATCCATGG	, TGCACACACA	GAGTGAGGTT	ccrcarcec	* ATAACAATTICACACAGGAAACAGGAATGCATGGATGCACACAGAGGTGGGTTGCTCATGGGTTTAAAGATTTGGGAGA	GGGAGA
TATTGTTA	TATTGTTAAAGTGTGTCCT	SCTTTGTCCT	TAGGTACÜ	raceretet	CTCACTCCAA	ceae Tabec.	TTTGTCCTTAGGTACCTACGTGTGTTCTCACTCCAACGAGTAGCCAAATTTCTAAACCCTCT	cccrcr

AGAAAATTICAAAGCCTIGGTGTTGATIGCCTTIGCTCAGTATCTICAGCAGIGICCATITGAAGATCATGAAATTAG TCTTTTAAAGTTTCGGAACCACAACTAACGGAACGAGTCATAGAAGTCGTCACAGGTAAACTTCTAGTACATTTTAATC

CAGGCGGGCCTTGCCAAGTATCTGTGAAATCAAGATTCGATCTCCAGTAAACTGAAGGAATGCTGTGAAAACCTC GT CCCGCCTGGAACGGTTCATAGACACTTTTAGTTCTAAGCTAGAGGTCATTTGACTTCCTTACGACACTTTTGGAG F90

CAACTTTCATTCCTACAAACGTTTTTGATACGACTCCGTTTCCTACAGAAGAACGCGTACAAAAACATACTTATACGTTC GT TGAAAGT AAGGATGT TTGCAAAAACTATGC TGAGGCAAAGGATGTCT TCGGCCATGTTTTTTTTGAATATGCAAG 1.1.10

AAGGCATCCTGATTACTCTGTGCTGCTGCTGGACTTGCCAAGACATATGAAACCACTCTAGAGAGTGCTGTGCCG TTCCGTAGGACTAATGAGGAGGAGGACGACGATCTGAAGGGTTCTGTATACTTTGGTGAGATCTCTTCAGGACGGC 1.180 11.60

Figure 4 (suite)

540 NGC CCG-ICG-ICA ICA ICA ICA ICA ICA ICA ICA

830

812

AGC CAG AGA TIT CCC AAA GCT GAG TIT GCA GAA GIT TCC AAG TIA GIG ACA GAT CIT ACC

800

785

SER GLN ARG PHE PRO LYS ALA GLU PHE ALA GLU VAL SER LYS LEU VAL THR ASP LEU THR

								_	
650	TTG	LEU	7.10	AAG	LYS	770	C.C.	LEU	
	CTG	LEU		CTC	LEU		292	ARG	
	TGC	CYS		AGA	GLN ARG		CCT	AL.A	
	ວວຍ	ALA		CAG AGA			GTA	VAL.	
	GCA	AL.A		AAA	LYS		GCA	ALA	
635	GAT AAA	LYS	269	TCT GCC AAA	ALA	755	TGG	TRP	
		ASP		TCT	SER		GCA	ALA	
	GCT			TCG	SER		AAA	LYS	
	GCT	GLN ALA ALA		CCT	ALA		TTC	PHE	
	CAA			AAG	L.YS		GCT	ALA	
029	160	CYS	089	ຍຍອ	GLY	740	AGA	ARG	
	TGT	CYS		GAA	פרח		GGA GAA	GLY GLU ARG	
	ACA GAA	THR GLU		GAT	ASP		GGA		
	ACA	THR		໑໑ຉ	ARG		TI	PHE	
	111	T H		CTT	LEU		AAA	LYS	
209	GCT	AA	665	GAA	פרח	725	CAA	GLN	
	GCT	ALA		GAT			CTC		
	AAA GCT	TYR LYS ALA		CTC	LEU		GCC AGT	ALA SER LEU	
	TAT	TYR		CCA AAG CTC GAT	PRO LYS LEU ASP				
	AGG	ARG		CCA	PRO		161	CYS	
			9	Figur	e 5 (si	uite)			

Figure 5 (suite)

10 AT AG AG TA FU FU YS

	1870 1880 1890 1900 1910 1920	TTAGGCTTATAACATCACATTTAAAAGCATCTCAGCCTACCATGAGAATAAGAGAAAGAA	<u>ACGACGTTCAGTTCGACGGAATCCGAATATTGTAGTGTAAATTTTCGTAGAGTCGGATGGTACTCTTATTCTCTTTTT</u>
585	1870	UTTAGGCTTATAACATCACATTTAA	GAATCCGAATATTGTAGTGTAAATT
	1850 1860	TGCTGCAAGTCAAGGTGCC	ACGACGTTCAGTTCGACG

TCTTTAATCATTTTAATCATTTTTGCCTCTTTTCTGTGCTTCAATTAATAAAAATGGAAAGAATCTAAAAAACCCCC AGAAATTAGTAAAATTAGTAAAACGGAGAAAAAGACACGAAGTTAATTATTTTACCTTTCTTAGATTTTTTGGGGG Figure 4 (suite)

900 AC TG AA A0 A0 CA SCIETTATGGAGGCCTCAGAATTTAATCAAA SGAGAATACCTTCTGGAGTCTTAAATTAGTTT

410 1.420 1.430 1.440
AAGTEGECAGCAATGTTGTAACATCCTGAAG
TTCACCCGTCGTTTACAACATTTGTAGGACTTC

326	ACCCTT	TGGGAA
310	ATCACTTCAT	TAGTGAAGTA
300	3TGAAAATTGTGACAAATCACTTCATACCCTT	SACTITIAACACTGTTTAGTGAAGTATGGGAA
2	STGAA	SACTT

400	AAGAACC	TTCTTGG
9 6 6	GAAATGGCTGACTGCTGTGCAAACAAGAACC	CTTTACCGACTGACGACACGTTTTGTTCTTGG
380	GGCTGACTGC	CCGACTGACG
7.0	GAAAT	CTTTA

48(sargre/	CYACAC
470	CCAGAGGTT	regt ct cca A
996	CCCCCGATTGGTGAGCCAGAGGTTGATGTG	GGGGGCTAACCACTCTGGTCTCCAACVACAC
50	ງວວວວ)ຊອວອອ

56	TTACIT	AATGAA
550	TATATGAAATTGCCAGAÄGACATGCTTACIT	ATATACTTTAACGGTCTTCTGTAGGAATGAA
540	GAAATTGCCA	CTTTAACGGT
30	TATAT	ATATA

1550

1535

TTA TGT GTG TTG CAT GAG AAA ACG CCA GTA AGT GAC AGA GTC ACC AAA TGC TGC ACA GAA

1520

1505

LEU CYS VAL LEU HIS GLU LYS THR PRO VAL SER ASP ARG VAL THR LYS CYS CYS TIIR GLII

TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA CCC CAA GTG TYR LYS PHE GLN ASN ALA LEU LEU VAL ARG TYR THR LYS LYS VAL PRO GLN VAL 1385 CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA AAC CTA GGA AAA GTG GGC AGC AAA TGT TGT PRO THR LEU VAL GLU VAL SER ARG ASN LEU GLY LYS VAL GLY SER LYS CYS CYS CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT GCA GAA GAC TAT CTA TCC GTG GTC CTG AAC PRO GIU ALA LYS ARG MET PRO CYS ALA GLU ASP TYR LEU SER VAL VAL LEU ASN	=	< .	œ	0	Œ.	ល	=	ي	Z
TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA CCC CAA GTG TYR LYS PHE GLN ASN ALA LEU LEU VAL ARG TYR THR LYS LYS VAL PRO GLN VAL 1385 CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA AAC CTA GGA AAA GTG GGC AGC AAA TGT TGT PRO THR LEU VAL GLU VAL SER ARG ASN LEU GLY LYS VAL GLY SER LYS CYS CYS CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT GCA GAA GAC TAT CTA TCC GTG GTC CTG AAC PRO GLU ALA LYS ARG MET PRO CYS ALA GLU ASP TYR LEU SER VAL UAL LEU ASN	1370	TCA	SER	1430	AAA	LYS	149	CAG	פרא
1325 140 1525 140 140 1415 1400 1415 1580 1400 1415 1580 1440 1580 1580 1580 1580 1580 1580 1580 158		GTG	NAI.		T.G.T			AAC	ASN
TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA TYR LYS PHE GLN ASN ALA LEU LEU VAL ARG TYR THR LYS LYS VAL 1385 CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA AAC CTA GGA AAA GTG GGC AGC PRO THR LEU VAL GLU VAL SER ARG ASN LEU GLY LYS VAL GLY SER 1445 CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT GCA GAA GAC TAT CTA TCC GTG PRO GLU ALA LYS ARG MET PRO CYS ALA GLU ASP TYR LEU SER VAL		CAA	GL.N		TGT	CYS			1.60
TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA TYR LYS PHE GLN ASN ALA LEU LEU VAL ARG TYR THR LYS LYS VAL 1385 CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA AAC CTA GGA AAA GTG GGC AGC PRO THR LEU VAL GLU VAL SER ARG ASN LEU GLY LYS VAL GLY SER 1445 CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT GCA GAA GAC TAT CTA TCC GTG PRO GLU ALA LYS ARG MET PRO CYS ALA GLU ASP TYR LEU SER VAL		ວວວ	PRO		AAA	L.YS		GTC	VAL
1325 TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC TYR LYS PHE GLN ASN ALA LEU LEU VAL ARG TYR THR 1385 CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA AAC CTA GGA AAA PRO THR LEU VAL GLU VAL SER ARG ASN LEU GLY LYS CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT GCA GAA GAC TAT PRO GLU ALA LYS ARG MET PRO CYS ALA GLU ASP TYR		GTA	VAI.		AGC	9ER			VAL
1325 TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC TYR LYS PHE GLN ASN ALA LEU LEU VAL ARG TYR THR 1385 CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA AAC CTA GGA AAA PRO THR LEU VAL GLU VAL SER ARG ASN LEU GLY LYS CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT GCA GAA GAC TAT PRO GLU ALA LYS ARG MET PRO CYS ALA GLU ASP TYR	355	AAA		.415	299	GLY	475	100	SER
TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT TYR LYS PHE GLN ASN ALA LEU LEU VAL CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA AAC PRO THR LEU VAL GLU VAL SER ARG ASN 1445 CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT GCA PRO GLU ALA LYS ARG MET PRO CYS ALA	•	AAG	LYS	-	GTG	VAI	 :	CTA	
TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT TYR LYS PHE GLN ASN ALA LEU LEU VAL CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA AAC PRO THR LEU VAL GLU VAL SER ARG ASN 1445 CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT GCA PRO GLU ALA LYS ARG MET PRO CYS ALA		ACC	THR		AAA	LYS		TAT	TYR
TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT TYR LYS PHE GLN ASN ALA LEU LEU VAL CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA AAC PRO THR LEU VAL GLU VAL SER ARG ASN 1445 CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT GCA PRO GLU ALA LYS ARG MET PRO CYS ALA		TAC	TYR		GGA	GL.Y		GAC	ASF
TAC AAA TTC CAG AAT GĈG CTA TTA TYR LYS PHE GLN ASN ALA LEU LEU 1385 CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA PRO THR LEU VAL GLU VAL SER ARG 1445 CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT		CGT			CTA			GAA	GLU
TAC AAA TTC CAG AAT GĈG CTA TTA TYR LYS PHE GLN ASN ALA LEU LEU 1385 CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA PRO THR LEU VAL GLU VAL SER ARG 1445 CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT	340	GTT	VAL	1400	AAC	ABM	.460	GCA	ALA
TAC AAA TTC CAG AAT GCG TYR LYS PHE GLN ASN ALA 1385 CCA ACT CTT GTA GAG GTC PRO THR LEU VAL GLU VAL 1445 CCT GAA GCA AAA AGA ATG	-	TTA	LEU	•	AGA	ARG	 1		C√S
TAC AAA TTC CAG AAT GČG TYR LYS PHE GLN ASN ALA 1385 CCA ACT CTT GTA GAG GTC PRO THR LEU VAL GLU VAL 1445 CCT GAA GCA AAA AGA ATG		CTA	LEU					ວວວ	PRO
TAC AAA TTC CAG AAT TYR LYS PHE GLN ASN 1385 CCA ACT CTT GTA GAG PRO THR LEU VAL GLU 1445 CCT GAA GCA AAA AGA		GĊG	ALA			VAL		ATG	MET
TAC AAA TTC CAG TYR LYS PHE GLN 1385 CCA ACT CTT GTA PRO THR LEU VAL 1445 CCT GAA GCA AAA		AAT	NSV		GAG	פרח		AGA	ARG
TAC AAA TTC TYR LYS PHE CCA ACT CTT PRO THR LEU CCT GAA GCA	1325	CAG	SI.N	.385	GTA	VAL	145	AAA	L.YS
	-	TTC		- -	C17	LEU	-	GCA	ALA
		AAA			ACT	THR		GAA	C1.0
		TAC	TYR		CCA	P.R.0		CCT	PRO
			פרת		ACT	THR		CAT	HIIS

Figure 5 (suite)

A. Oligonucléatide codant pour les 6 premiers codons du gène cII

Met Val Arg Ala Asn Lys Arg 5'-AGCTTCATATGGTTCGTGCAAACAAACGCG-3' 3'-AGTATACCAAGCACGTTTGTTTGCGCAGCT-5'

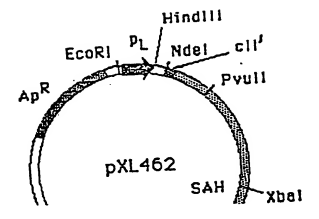
B. Oligonucléotide utilisé pour la Mutagénèse par délétion.

5'-TCGTGCAAACAACGCGCATGCACAAGAGT-3'

OLIGONUCLEOTIDES SYNTHETIQUES
EMPLOYES DANS LA CONSTRUCTION DE
LA CII-SAH

Figure 6

ISO IGT IER



GAA GTC GAT GAA ÁCA TAC GTT CCC

GLU VAL ASP GLU THR TYR VAL PRO

1.655

1670

ASP ILE CYS THR LEU SER GLU LYS

GAT ATA TGC ACA CTT TCT GAG AAG

1715

1730

ETT GTG' AAA CAC AAG GCA AAG GCA

I LEU VAL LYS HIS LYS PRO LYS ALA

1775

1790

GCA GCT TTT GTA GAG AAG TGC TGC

ALA ALA PHE VAL GLU LYS CYS CYS

AA TGT GCT GAT GAC AGG GCG GAC

LU CYS ALA ASP ASP ARG ALA ASP

935

950

TCC AGT AAA CTG AAG GAA TGC TGT BER BER LYB LEU LYB GLU CYS CYS 0101

995

GAA GTG GAA AAT GAT GAG ATG CCT

GLU VAL GLU ASN ASP GLU MET PRO

1055

107

AGT AAG GAT GTT TGC AAA AAC TAT BER LYS ASP VAL CYS LYS ASN TYR

350

335

Y ASP LYB LEU CYB THR UAL ALA THR

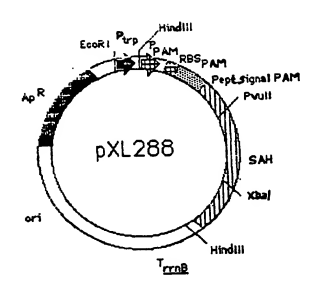
A GAC AAA TTA TGC ACA GTT GCA ACT

pXL53

170

155

THE GEN BAN GAN ANT TTE

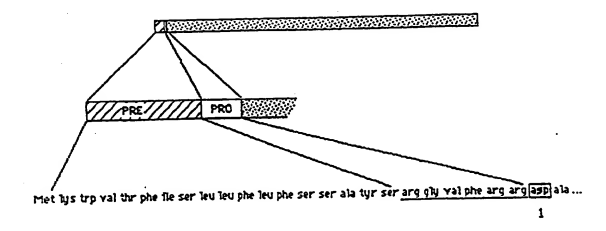


Plasmide d'expression de la fusion "Peptide signal PAM-SAH"

EcoRI GASTTCCCTGTTGSCSSTTARTCSTCCSSSCTSGCTSGCTGCSGGT Promo teur Tryp tophone

Hindill
CONCCTGCAGCCAGCCTAGCTACCAGCTACTACCACTCCAGCAGCATACA
Promoteur et Site de fixation des ribosomes de PAN

Séquence des signaux d'expression et du début de la fusion "Peptide signal PAM-SAH" de pXL288.



STUCTURE DE LA "PREPRO-SAH"